(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2005 年7 月14 日 (14.07.2005)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2005/063241 A1

(51) 国際特許分類⁷: A61K 31/415, 31/416, 31/4162, 31/4164, 31/4155, 31/417, 31/4172, 31/4184, 45/00, A61P 1/04, 9/06, 9/12, 11/02, 11/06, 13/00, 15/00, 15/10, 15/12, 25/08, 25/16, 25/20, 25/22, 25/24, 25/28, 43/00, C07D 495/04, 409/12, 487/04, 231/38, 231/56, 233/64

(21) 国際出願番号: PCT/JP2004/019753

(22) 国際出願日: 2004年12月24日(24.12.2004)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ: 特願 2003-433417

2003 **年**12 **月**26 日 (26.12.2003) JP

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 小野薬品工業株式会社 (ONO PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒541-8526 大阪府 大阪市 中央区道修町2丁目1番5号 Osaka (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 大元 和之 (OHMOTO,Kazuyuki) [JP/JP]; 〒618-8585 大阪府 三島郡島本町桜井三丁目1番1号小野薬品工業株式会社内 Osaka (JP). 加藤仁 (KATO,Masashi) [JP/JP]; 〒618-8585 大阪府三島郡島本町桜井三丁目1番1号小野薬品工業株式会社内 Osaka (JP). 勝又清至(KATSUMATA,Seishi) [JP/JP]; 〒913-0032 福井県坂井郡三国町山岸テクノポートー丁目5番2号小野薬品工業株式会社内 Fukui (JP). 真名子潤一郎

(MANAKO, Junichiro) [JP/JP]; 〒618-8585 大阪府 三島郡島本町桜井三丁目 1番 1号 小野薬品工業株式会社内 Osaka (JP).

- (74) 代理人: 大家 邦久 (OHIE, Kunihisa); 〒103-0013 東京都 中央区 日本橋人形町 2 丁目 1 4番 6号 セルバ人 形町 6階 大家特許事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の国内保護が可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (表示のない限り、全ての種類の広域保護が可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

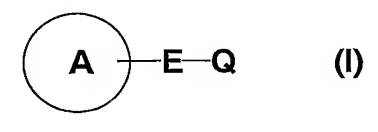
添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: PREVENTIVE AND/OR THERAPEUTIC AGENT FOR DISEASE IN WHICH MITOCHONDRIAL BENZODI-AZEPINE RECEPTOR PARTICIPATES

(54) 発明の名称: ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患の予防および/または治療剤



(57) Abstract: A compound represented by the general formula (I): (I) (wherein ring A represents an optionally substituted nitrogenous ring; E represents a bond or a spacer having a C_{1-8} main chain; and Q represents hydrogen, an optionally substituted hydrocarbon group, or an optionally substituted cyclic group), a salt, N-oxide, or solvate of the compound, or a prodrug of any of these. The compound represented by the general formula

(I), salt, N-oxide, solvate, and prodrug have an affinity for MBR and are hence useful as a preventive and/or therapeutic agent for diseases attributable to stresses.

(57) 要約:

一般式(I)

(式中、環Aは置換基を有していてもよい含窒素環を表わし、Eは結合手または主鎖の原子数1~8のスペーサーを表わし、Qは水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい環状基を表わす。)で示される化合物、その塩、そのN-オキシド体もしくはその溶媒和物またはそれらのプロドラッグに関する。

一般式(I)で示される化合物、その塩、そのNーオキシド体もしくはその溶媒和物、またはそれらのプロドラッグはMBRに親和性を有するため、ストレスに起因する疾患の予防および/または治療薬として有用である。

明細書

ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患の予防および/または治 療剤

5

技術分野

本発明は、含窒素環化合物を有効成分として含有するミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患の予防および/または治療剤に関する。

10 背景技術

ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体 (Mitochondrial benzodiazepine receptor;以下、MBRと略する。) は、1977年にベンゾジアゼピン類が結 合するGABAA受容体に存在するベンゾジアゼピン結合部位とは異なる受 容体として同定され(サイエンス(Science), 198, 849-851 頁, 1977 年、プ ロシーディングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス・ 15 オブ・ザ・ユナイテッド・ステイツ・オブ・アメリカ (Proc. Natl. Acad. Sci.), 89,3805-3809頁,1977年)、生理的機能は必ずしも明らかになっていないが、 ステロイド合成、細胞の分化および増殖、免疫機能調節等に関与しているこ とが報告されている。MBRは末梢組織においては副腎皮質、心臓、平滑筋、 腎臓、肺、精巣のほか、赤血球、血小板、単球、マクロファージ等の免疫系 20 細胞に存在し、中枢神経系においては脈絡叢、松果体、嗅球、大脳皮質、海 馬等に存在している。中枢神経系における発現細胞は主にグリア細胞である ことが知られており、アルツハイマー病、脳虚血、多発性硬化症、ハンチン トン病等の神経変性疾患に伴いその発現量が増大するため、グリオーシスの マーカーとして用いられている。 25

MBRはミトコンドリア外膜に存在し、コレステロールを細胞内から

P-450scc の活性部位であるミトコンドリア内膜に輸送している。脳内で合成されるステロイドはニューロステロイドと呼ばれ、ステロイド前駆体であるコレステロールが、側鎖切断酵素 P-450scc によって代謝され、プレグネノロンに変換される段階がステロイド生成系の第一段階である。しかし、P-450scc による代謝よりもむしろこの輸送過程がステロイド生成系の律速段階であることが示されており、MBRの機能を調節することができれば脳内ニューロステロイド含量を調節することが可能であると考えられる。実際にGABAA受容体ベンゾジアゼピン結合部位およびMBRの内因性リガンドとして同定されているジアゼパム結合阻害たんぱく質(Diazepam binding inhibitor;以下、DBIと略すことがある。)は、ラット脳や、グリオーマ細胞由来のミトコンドリア画分においてプレグネノロン合成を促進することが報告されている。

10

15

20

25

ラットに音ストレッサーを負荷すると、海馬においてDBI含量が増加すること、抑うつ患者の脳脊髄液中DBI濃度が上昇していることが示されており、ストレス状態時にニューロステロイド産生量は増大していると予想される。これを裏付ける実験結果として、強制水泳、フットショック(Foot Shock)、二酸化炭素暴露、拘束等のストレッサーをラットに負荷すると、脳内で各種ニューロステロイド含量が増大することが報告されている。

ニューロステロイドはその種類により、様々な受容体、イオンチャネルの機能を正あるいは負に調節する。例えばプレグネノロン硫酸およびデヒドロエピアンドロステロン硫酸はGABAA受容体機能を抑制するが、プロゲステロン、アロプレグナノロンおよびテトラヒドロキシコルチコステロンは活性化する。また、プレグネノロン硫酸はAMPA/カイニン酸型グルタミン酸受容体、グリシン受容体、電位依存性カルシウムチャネル機能も抑制するが、NMDA型グルタミン酸受容体機能を活性化する。また、プロゲステロンはグリシン受容体とともに、アセチルコリン受容体機能を抑制する。さらにデ

ヒドロエピアンドロステロン硫酸はシグマ (σ) 受容体機能を活性化するが、プロゲステロンは逆に抑制する。このように、ストレス状態時には脳内ニューロステロイド量が変化することにより、興奮性および抑制性情報伝達系のバランスが崩れることで、これらの神経系に様々に調節されている神経系、免疫系、内分泌系の活動も変化し、各種ストレス関連疾患が引き起こされると考えられる。さらにプレグネノロン硫酸は培養海馬神経細胞のΝΜDA誘発細胞死を増強することや、網膜神経細胞においてDNA断片化を伴う遅発性細胞死を引き起こすことが報告されていることを考慮すると、ストレス状態時の海馬CA3野の変性にも、少なくとも一部、プレグネノロン硫酸が関10 与している可能性が示唆される。

以上のように、ストレッサー負荷により乱れた興奮性・抑制性情報伝達のバランスを、ニューロステロイド産生を増大または抑制することにより望ましいバランス状態に改善することがストレス関連疾患の予防や治療には有効である。従って、MBRに親和性を有する化合物が提供されればこれらの疾患の予防および/または治療に極めて有用であることが期待される。

ストレス関連疾患の治療剤としては、一般式(X)

15

$$(R^{2Y})_{nY}$$
 $(R^{1Y})_{mY}$ (Y) $(R^{1Y})_{mY}$ (Y) $(R^{1Y})_{mY}$ (Y) $(X^{1Y})_{mY}$ (Y) (Y) $(X^{1Y})_{mY}$ (Y) (Y)

(式中、環 $A^{Y}C5\sim8$ 単環式炭素環あるいは $5\sim8$ 員の $1\sim2$ 個の窒素原子、 $1\sim2$ 個の酸素原子および/または1個の硫黄原子を有する単環式複素環; 20 X^{Y} は $-CH_{2}-$ 、-O-、-S-等; L^{1Y} および L^{2Y} はそれぞれ独立して、 単結合、 $C1\sim4$ アルキレン基または $C2\sim4$ アルケニレン基; R^{1Y} および R^{2Y} はそれぞれ独立して、 $C1\sim8$ アルキル基等;mYおよびnYは0また

は $1\sim 4$ の整数; R^{3Y} は、水素原子、環 B^{Y} 等;環 B^{Y} は C^{3} ~ 10 単環式もしくは二環式炭素環あるいは $5\sim 10$ 員の $1\sim 2$ 個の窒素原子、 $1\sim 2$ 個の酸素原子および/または 1 個の硫黄原子を有する単環式もしくは二環式複素環; R^{4Y} は水素原子、 C^{1} ~ 8 アルキル基等を表わす。)で示される化合物またはその薬学的に許容される塩が M^{1} B R に作用することが知られている(WO03/068753 号パンフレット参照)。

また、N-フェニル-N'-(2-フェニル-6,7-ジヒドロ-5H-ピロロ [1,2-a] イミダゾールー3ーイル) ウレア (CAS登録番号 439931-08-5) が試薬として知られている。

10

5

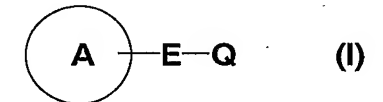
発明の開示

本発明の課題は、ストレスに起因する疾患の予防および/または治療剤としてMBRに親和性を有する化合物を開発することにある。

本発明者らは、MBRに親和性を有する化合物を見出すべく鋭意研究を行 15 なった結果、一般式(I)で示される本発明化合物が課題を達成することを 見出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明は、

[1] 一般式(I)



20 (式中、環Aは置換基を有していてもよい含窒素環を表わし、Eは結合手または主鎖の原子数1~8のスペーサーを表わし、Qは置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい環状基を表わす。)で示される化合物、その塩、そのN-オキシド体、それら溶媒和物、またはそれらのプロドラッグ、

[2] 環Aが
$$\frac{N^{=}W}{Z^{1}}$$
 または $(T)_{m} \frac{N^{=}W}{Y^{2}}$ Z^{2}

(各基中、W、Y 2 および Z^2 はそれぞれ独立して、炭素原子、窒素原子、酸素原子または酸化されてもよい硫黄原子を表わし、 Y^1 および Z^1 はそれぞれ独立して炭素原子または窒素原子を表わし、Tは置換基を表わし、 \cdots で示される記号は一重結合または二重結合を表わし、環Dは $C3\sim8$ の炭素環または $3\sim8$ 員の複素環を表わし、kおよびmはそれぞれ独立して、0または $1\sim5$ の整数を表わし、矢印はEと結合することを表わす。ただし、環Aはアレーン構造を表わさない。)である前項[1]記載の化合物、

[3] 一般式 (I-1)

$$\begin{array}{c} N = W \\ N = W \\ Y^{1} > E - Q \\ T)_{k} & D \end{array}$$

$$(I-1)$$

10

5

(式中、すべての記号は前項[1]および[2]記載と同じ意味を表わす。) で示される前項[2]記載の化合物、

$$\begin{array}{c|c} & N=W \\ & & \\ &$$

15 (各基中、L¹は結合手、窒素原子、酸素原子、酸化されてもよい硫黄原子ま

たは $C1\sim4$ アルキレンを表わし、 T^1 は水素原子、または置換基を表わし、K1 は0 または $1\sim4$ の整数を表わし、その他の記号は前項 [2] 記載と同じ意味を表わす。)である前項 [3] 記載の化合物、

[5] 一般式 (I-1-1)

$$\begin{array}{c|c}
 & G \\
 & N \\
 & N \\
 & A \\$$

5

(式中、Uは結合手、C1~4Pルキレン、C2~4PルケニレンまたはC2~4Pルキニレンを表わし、環Gは置換基を有していてもよい炭素環または置換基を有していてもよい複素環を表わし、E1は

10 (各基中、左向きの矢印は a 位と結合することを表わし、右向きの矢印は環Q¹と結合することを表わし、J¹およびJ²はそれぞれ独立して、水素原子または置換基を表わし、Mは結合手またはC1~4アルキレン、C2~4アルケニレンまたはC2~4アルキニレンを表わす。)を表わし、環Q¹は置換基を有していてもよい環状基を表わし、その他の記号は前項[2]および[4] 記載と同じ意味を表わす。)で示される前項[3]記載の化合物、

$$R^{1}$$
 R^{1}
 R

(式中、 R^1 は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい環状基を表わし、 L^2 は結合手、窒素原子、または $C1\sim 4$ アルキレンを表わし、その他の記号は前項 [2]、 [4] および [5] 記載と同じ意味を表わす。ただし、N-7 エニル-N ' - (2-7 エニル-6 , 7-ジヒドロ-5 H-ピロロ[1,2-a] イミダゾール-3 ーイル)ウレアは除く。)で示される前項 [3] 記載の化合物、

[7]
$$E^1$$
が $\leftarrow N-C-M \longrightarrow$ 、または $\leftarrow N-S-M \longrightarrow$

5

15

20

(各基中、すべての記号は前項 [5] 記載と同じ意味を表わす。)である前 10 項 [5] または [6] 記載の化合物、

[8] L^1 が窒素原子、酸化されてもよい硫黄原子、または $C1\sim 4$ アルキレンである前項 [5] または [6] 記載の化合物、

ェニル)-5ーメチルー2, 4, 5, 6ーテトラヒドロピロロ [3, 4-c] ピラゾールー3ーイル] -2ー(4ーフルオロフェニル)アセトアミド、または(7) tertーブチル 2ー(4ークロロフェニル)-3ー { [(4-7) フェニル)アセチル] アミノ } -2, 6ージヒドロピロロ [3, 4-c] ピラゾールー5(4 H) -カルボキシレートである前項 [3] 記載の化合物、 [10] 前項 [1] 記載の一般式(I1)で示される化合物、その塩、その I1 Nーオキシド体、それらの溶媒和物、またはそれらのプロドラッグを含有してなる医薬組成物、

- [11] ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患の予防および10 /または治療剤である前項[10]記載の医薬組成物、
 - [12] ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患が、ストレスに起因する疾患である前項[11]記載の医薬組成物、
 - [13] ストレスに起因する疾患が、ストレスに起因する中枢性疾患、ストレスに起因する呼吸器系疾患および/またはストレスに起因する消化器系疾患である前項「12]記載の医薬組成物、

15

- [14] ストレスに起因する中枢性疾患が不安関連疾患、睡眠障害、うつ病および/またはてんかんであり、ストレスに起因する呼吸器系疾患が喘息であり、ストレスに起因する消化器系疾患が過敏性腸症候群である前項[13]記載の医薬組成物、
- 20 [15] 前項[1]記載の一般式(I)で示される化合物、その塩、その Nーオキシド体、それらの溶媒和物、またはそれらのプロドラッグと、抗不 安薬、抗うつ薬、抗パーキンソン薬、統合失調症治療薬、抗てんかん薬、喘 息治療薬、消化性潰瘍治療薬、消化管機能調整薬、止瀉薬、瀉下薬、血圧降 下薬、抗不整脈薬、強心薬および排尿障害治療薬から選択される1種または 25 2種以上とを組み合わせてなる医薬、
 - [16] 前項[1]記載の一般式(I)で示される化合物、その塩、その

Nーオキシド体、それらの溶媒和物、またはそれらのプロドラッグの有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする、哺乳動物におけるミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患の予防および/または治療方法、

[17] ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患の予防および / または治療剤を製造するための前項 [1] 記載の一般式 (I) で示される 化合物、その塩、そのNーオキシド体、それらの溶媒和物、またはそれらの プロドラッグの使用に関する。

5

10

15

20

25

本明細書中、ストレスに起因する疾患としては、例えば、ストレスに起因する消化器系疾患、ストレスに起因する循環器系疾患、ストレスに起因する泌尿器系・生殖器系疾患、ストレスに起因する婦人科系疾患、ストレスに起因するかの分泌・代謝系疾患、ストレスに起因する眼科系疾患、ストレスに起因する耳鼻咽喉科系疾患、ストレスに起因する口腔外科・歯科系疾患、ストレスに起因する内分泌・整形外科系疾患、ストレスに起因する皮膚系疾患、ストレスに起因する皮膚系疾患、ストレスに起因する皮膚系疾患、ストレスに起因する皮膚系疾患、ストレスに起因する中枢性疾患、ストレスに起因する呼吸器系疾患および/またはストレスに起因する消化器系疾患である。

本明細書中、ストレスに起因する中枢性疾患としては、例えば、不安関連疾患、神経症、パニック障害、睡眠障害、うつ病、反応性うつ病、てんかん、パーキンソン病、パーキンソン症候群、統合失調症、自律神経失調症、ハンチントン病、アルツハイマー病、情動障害、認知障害、偏頭痛、緊張型頭痛、群発頭痛、外傷後ストレス障害(PTSD)、解離性障害、不眠症、神経性嘔吐、神経性咳嗽、心因性痙攣発作、心因性失神発作、職場不適応、燃え尽き症候群、慢性疲労症候群、書痙、痙性斜頸等が挙げられる。好ましくは、不安関連疾患、睡眠障害、うつ病および/またはてんかんである。

本明細書中、ストレスに起因する呼吸器系疾患としては、例えば、喘息、

気管支喘息、過換気症候群、喉頭痙攣、慢性閉塞性肺疾患等が挙げられる。 好ましくは喘息である。

本明細書中、ストレスに起因する消化器系疾患としては、例えば、過敏性 腸症候群、消化性潰瘍、機能性消化不良症、胃・十二指腸潰瘍、潰瘍性大腸 炎、胆道ジスキネジー、食道痙攣、胃アトニー、空気嚥下症、慢性肝炎、慢 性膵炎等が挙げられる。好ましくは過敏性腸症候群である。

5

10

20

本明細書中、ストレスに起因する循環器系疾患としては、例えば、本態性 高血圧、不整脈、(神経性)狭心症、本態性低血圧、起立性調節障害、心筋 梗塞、動脈硬化、めまい等が挙げられる。好ましくは、本態性高血圧、不整 脈および/または狭心症である。

本明細書中、ストレスに起因する泌尿器系・生殖器系疾患としては、例えば、排尿障害、神経性頻尿(過活動膀胱)、夜尿症、遺尿症、心因性尿閉、インポテンツ、勃起不全、前立腺症、尿道症候群等が挙げられる。好ましくは排尿障害である。

15 本明細書中、ストレスに起因する婦人科系疾患としては、例えば、更年期 障害、月経痛、月経異常、月経前症候群、不妊症、不感症、悪阻、流早産等 が挙げられる。

本明細書中、ストレスに起因する内分泌・代謝系疾患としては、例えば、神経性食思不振症、摂食障害、拒食症、過食症、バーター症候群、甲状腺機能亢進症、糖代謝障害(例えば、糖尿病、(反射性)低血糖症等)、脂質代謝障害(例えば、高脂血症等)、痛風、骨粗鬆症、視床下部疾患、下垂体疾患、副甲状腺疾患、副腎皮質・副腎髄質疾患、性腺疾患、心因性多飲症、肥満症等が挙げられる。

本明細書中、ストレスに起因する眼科系疾患としては、例えば、眼精疲労、 25 中心性網膜炎、飛蚊症、眼瞼痙攣、原発性緑内障、めまい等が挙げられる。 本明細書中、ストレスに起因する耳鼻咽喉科系疾患としては、例えば、耳

鳴り、めまい、心因性難聴、慢性副鼻腔炎、アレルギー性鼻炎、嗅覚障害、 吃音、失声症等が挙げられる。

本明細書中、ストレスに起因する口腔外科・歯科系疾患としては、例えば、 顎関節症、舌咽神経痛、突発性舌痛症、口内炎、歯痛、口臭症、唾液分泌異常、歯ぎしり等が挙げられる。

5

20

本明細書中、ストレスに起因する外科・整形外科系疾患としては、例えば、 術後腹部神経症、ダンピング症候群、頻回施術症、形成後神経症、関節リウ マチ、腰痛症、頸肩腕症候群、肩こり、結合織炎、多発関節痛、全身性筋痛 症、痛風等が挙げられる。

10 本明細書中、ストレスに起因する皮膚系疾患としては、例えば、慢性蕁麻 疹、アトピー性皮膚炎、多汗症、湿疹、皮膚掻痒症、円形脱毛症等が挙げら れる。

本明細書中、ストレスに起因するその他の疾患としては、例えば、がん、 全身性エリスマトーデス等が挙げられる。

15 本明細書中、不安関連疾患としては、例えば、神経症、心身症、全般性不 安障害(GAD)、社会不安障害(SAD)、パニック障害、多動性障害、 注意欠陥、人格障害、双極性障害、自閉症等が挙げられる。

本明細書中、環Aで示される「置換基を有していてもよい含窒素複素環」としては、置換基を有していてもよい、少なくとも1個の窒素原子を含有する複素環であればよく、例えば、

$$N = W$$
 $Y^{1} Z^{1}$
 $(T)_{m} \frac{N}{Y^{2}} = Z^{2}$
 $(A-1)$
 $(A-2)$

(各基中、W、Y²およびZ²はそれぞれ独立して、炭素原子、窒素原子、酸

素原子または酸化されてもよい硫黄原子を表わし、 Y^1 および Z^1 はそれぞれ独立して炭素原子または窒素原子を表わし、Tは置換基を表わし、 \cdots で示される記号は一重結合または二重結合を表わし、環Dは $C3\sim8$ の炭素環または $3\sim8$ 員の複素環を表わし、kおよびmはそれぞれ独立して、0または $1\sim5$ の整数を表わし、矢印はEと結合することを表わす。ただし、環Aはアレーン構造を表わさない。)で示される環等が挙げられる。

環Dで示される「C3~8の炭素環」としては、例えばC3~8の単環式 芳香族性炭素環、その一部または全部が飽和されている炭素環等が挙げられ、 例えばシクロプロパン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、 シクロヘプタン、シクロオクタン、シクロプロペン、シクロブテン、シクロ ペンテン、シクロヘキセン、シクロヘプテン、シクロオクテン、シクロペン タジエン、シクロヘキサジエン、シクロヘプタジエン、シクロオクタジエン、 ベンゼン環等が挙げられる。

10

環Dで示される「3~8員の複素環」としては、例えば酸素原子、窒素原 子および硫黄原子から選択される1~4個のヘテロ原子を含む、一部または 15 全部が飽和されていてもよい3~8員の単環式芳香族性複素環等が挙げられ、 例えばピロール、イミダゾール、トリアゾール、テトラゾール、ピラゾール、 ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、アゼピン、ジアゼピン、フ ラン、ピラン、オキセピン、チオフェン、チオピラン、チエピン、オキサゾ ール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、フラザン、オキサ 20 ジアゾール、オキサジン、オキサジアジン、オキサゼピン、オキサジアゼピ ン、チアジアゾール、チアジン、チアジアジン、チアゼピン、チアジアゼピ ン、アジリジン、アゼチジン、ピロリン、ピロリジン、イミダゾリン、イミ ダゾリジン、トリアゾリン、トリアゾリジン、テトラゾリン、テトラゾリジ ン、ピラゾリン、ピラゾリジン、ジヒドロピリジン、テトラヒドロピリジン、 25ピペリジン、ジヒドロピラジン、テトラヒドロピラジン、ピペラジン、ジヒ

ドロピリミジン、テトラヒドロピリミジン、パーヒドロピリミジン、ジヒド ロピリダジン、テトラヒドロピリダジン、パーヒドロピリダジン、ジヒドロ アゼピン、テトラヒドロアゼピン、パーヒドロアゼピン、ジヒドロジアゼピ ン、テトラヒドロジアゼピン、パーヒドロジアゼピン、オキセタン、ジヒド ロフラン、テトラヒドロフラン、ジヒドロピラン、テトラヒドロピラン、ジ ヒドロオキセピン、テトラヒドロオキセピン、パーヒドロオキセピン、チエ タン、ジヒドロチオフェン、テトラヒドロチオフェン、ジヒドロチオピラン、 テトラヒドロチオピラン、ジヒドロチエピン、テトラヒドロチエピン、パー ヒドロチエピン、ジヒドロオキサゾール、テトラヒドロオキサゾール(オキ サゾリジン)、ジヒドロイソオキサゾール、テトラヒドロイソオキサゾール (イソオキサゾリジン)、ジヒドロチアゾール、テトラヒドロチアゾール (チ アゾリジン)、ジヒドロイソチアゾール、テトラヒドロイソチアゾール(イ ソチアゾリジン)、ジヒドロフラザン、テトラヒドロフラザン、ジヒドロオ キサジアゾール、テトラヒドロオキサジアゾール(オキサジアゾリジン)、 ジヒドロオキサジン、テトラヒドロオキサジン、ジヒドロオキサジアジン、 テトラヒドロオキサジアジン、ジヒドロオキサゼピン、テトラヒドロオキサ ゼピン、パーヒドロオキサゼピン、ジヒドロオキサジアゼピン、テトラヒド ロオキサジアゼピン、パーヒドロオキサジアゼピン、ジヒドロチアジアゾー ル、テトラヒドロチアジアゾール (チアジアゾリジン)、ジヒドロチアジン、 テトラヒドロチアジン、ジヒドロチアジアジン、テトラヒドロチアジアジン、 ジヒドロチアゼピン、テトラヒドロチアゼピン、パーヒドロチアゼピン、ジ ヒドロチアジアゼピン、テトラヒドロチアジアゼピン、パーヒドロチアジア ゼピン、モルホリン、チオモルホリン、オキサチアン、ジオキソラン、ジオ キサン、ジチオラン、ジチアン環等が挙げられる。

10

15

20

味を表わす。) の具体例としては、

等が挙げられる。

5

環 (A-1) として好ましくは

(各基中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) であり、より好まし 10 くは環 (A-1-1)、環 (A-1-2) である。

環 (A-1) における (基中、すべての記号は前記と同し D)

意味を表わす。)として特に好ましくは、

である。

5

意味を表わす。)としては、例えばピラゾール、イミダゾール、ピロール、トリアゾール、オキサジアゾール、チアジアゾール、オキサゾール、チアゾール、イソオキサゾール、イソチアゾール等が挙げられる。より具体的には、例えば

等が挙げられる。

環(A-2)として好ましくは、

$$(T)_{m} \xrightarrow{N^{2}} Z^{1} \qquad (T)_{m} \xrightarrow{N^{2}} Z^{2} \qquad (A-2-1) \qquad (A-2-2)$$

(各基中、環Gは置換基を有していてもよい炭素環または置換基を有していてもよい複素環を表わし、pは0または1~5の整数を表わし、Vは置換基を表わし、T^{1A}は直鎖状または分岐状のC1~8アルキル基を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)等が挙げられる。

環 (A-2-1) として好ましくは、

$$(T)_{m}$$
 $(T)_{m}$ $(T)_$

10 (各基中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) である。 環(A-2-2) として好ましくは、

$$T^{2A}$$
 T^{2A}
 T

(各基中、T^{2A}およびT^{3A}はそれぞれ独立して水素原子または置換基を表わ

し、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)である。

本明細書中、環Aで示される「置換基を有していてもよい含窒素環」にお ける「置換基」としては、例えば(1)置換基を有していてもよいアルキル 基、(2)置換基を有していてもよいアルケニル基、(3)置換基を有して いてもよいアルキニル基、(4)置換基を有していてもよい炭素環、(5) 置換基を有していてもよい複素環、(6)置換基を有していてもよい水酸基、 (7)置換基を有していてもよいメルカプト基、(8)置換基を有していて もよいアミノ基、(9)置換基を有していてもよいカルバモイル基、(10) 置換基を有していてもよいスルファモイル基、(11)カルボキシル基、(1 2) (置換基を有していてもよいアルキル) オキシカルボニル基、(13) 10 スルホ基、(14)スルフィノ基、(15)ホスホノ基、(16)ニトロ基、 (17)シアノ基、(18)アミジノ基、(19)イミノ基、(20)ジヒ ドロキシボリル基、(21)ハロゲン原子(フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、 (22) アルキルスルフィニル基(例えば、メチルスルフィニル、エチルス 15 ルフィニル等のC1~4アルキルスルフィニル基等)、(23) 芳香環スル フィニル基(例えば、フェニルスルフィニル等のC6~10芳香環スルフィ ニル基等)、(24)アルキルスルホニル基(例えば、メチルスルホニル、 エチルスルホニル等のC1~4アルキルスルホニル基等)、(25)芳香環 スルホニル基(例えば、フェニルスルホニル等のC6~10芳香環スルホニ ル基等)、(26)アシル基、(27)オキソ基、(28)チオキソ基、(2 20 9) (C1~6アルコキシイミノ)メチル基(例えば(メトキシイミノ)メ チル基等)等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1~5 個置換していてもよい。

また、置換基が複数存在する場合、2個の置換基とそれらが結合する1ま 25 たは2個の炭素原子が一緒になって、C3~10の単環式芳香族性炭素環、 その一部または全部が飽和されている炭素環、または酸素原子、窒素原子お

よび硫黄原子から選択される1~2個のヘテロ原子を含む、一部または全部 飽和されていてもよい3~10員の単環式芳香族性複素環等を表わしてもよ い。C3~10の単環式芳香族性炭素環、その一部または全部が飽和されて いる炭素環としては、例えばシクロプロパン、シクロブタン、シクロペンタ ン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタン、シクロノナン、シ クロデカン、シクロペンテン、シクロヘキセン、シクロヘプテン、シクロオ クテン、シクロペンタジエン、シクロヘキサジエン、シクロヘプタジエン、 シクロオクタジエン環等が挙げられる。酸素原子、窒素原子および/または 硫黄原子から選択される1~4個のヘテロ原子を含む、一部または全部飽和 されていてもよい3~10員の単環式芳香族性複素環としては、例えばアジ リジン、アゼチジン、ピロリン、ピロリジン、イミダゾリン、イミダゾリジ ン、ピラゾリン、ピラゾリジン、ジヒドロピリジン、テトラヒドロピリジン、 ピペリジン、ジヒドロピラジン、テトラヒドロピラジン、ピペラジン、ジヒ ドロピリミジン、テトラヒドロピリミジン、パーヒドロピリミジン、ジヒド ロピリダジン、テトラヒドロピリダジン、パーヒドロピリダジン、ジヒドロ アゼピン、テトラヒドロアゼピン、パーヒドロアゼピン、ジヒドロジアゼピ ン、テトラヒドロジアゼピン、パーヒドロジアゼピン、オキシラン、オキセ タン、ジヒドロフラン、テトラヒドロフラン、ジヒドロピラン、テトラヒド ロピラン、ジヒドロオキセピン、テトラヒドロオキセピン、パーヒドロオキ セピン、チイラン、チエタン、ジヒドロチオフェン、テトラヒドロチオフェ ン、ジヒドロチオピラン、テトラヒドロチオピラン、ジヒドロチエピン、テ トラヒドロチエピン、パーヒドロチエピン、ジヒドロオキサゾール、テトラ ヒドロオキサゾール(オキサゾリジン)、ジヒドロイソオキサゾール、テト ラヒドロイソオキサゾール(イソオキサゾリジン)、ジヒドロチアゾール、 テトラヒドロチアゾール(チアゾリジン)、ジヒドロイソチアゾール、テト ラヒドロイソチアゾール(イソチアゾリジン)、ジヒドロオキサジン、テト

10

15

20

25

ラヒドロオキサジン、ジヒドロオキサゼピン、テトラヒドロオキサゼピン、 パーヒドロオキサゼピン、ジヒドロチアジン、テトラヒドロチアジン、ジヒ ドロチアゼピン、テトラヒドロチアゼピン、パーヒドロチアゼピン、モルホ リン、チオモルホリン、オキサチアン、ジオキソラン、ジオキサン、ジチオ ラン、ジチアン環等が挙げられる。

5

置換基としての「(1)置換基を有していてもよいアルキル基」における アルキル基としては、例えばメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、 nーブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル、 ヘプチル、オクチル、ノニル、デシル、ウンデシル、ドデシル、トリデシル、 テトラデシル、ペンタデシル、ヘキサデシル、ヘプタデシル、オクタデシル、 10 ノナデシル、イコシル基等の直鎖状または分岐状のC1~20アルキル基等 が挙げられる。ここでアルキル基の置換基としては、例えば水酸基、メルカ プト基、アミノ基、カルボキシル基、ニトロ基、シアノ基、モノーまたはジ -C1~6アルキルアミノ基(例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、プロ ピルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ等)、N-芳香環アミノ基(例 15 えばN-フェニルアミノ等)、N-芳香環-N-アルキルアミノ基(例えば、 N-フェニル-N-メチルアミノ、N-フェニル-N-エチルアミノ、N-フェニルーNープロピルアミノ、N-フェニルーN-ブチルアミノ、N-フ ェニルーNーペンチルアミノ、NーフェニルーNーヘキシルアミノ等)、ア シルアミノ基、N-アシル-N-アルキルアミノ基、C1~6アルコキシ基 20 (例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ヘキシルオキ シ等)、C3~7シクロアルキルーC1~6アルコキシ基(例えば、シクロ ヘキシルメチルオキシ、シクロペンチルエチルオキシ等)、C3~7シクロ アルキルオキシ基 (例えばシクロヘキシルオキシ等)、C7~15アラルキ ルオキシ基(例えば、ベンジルオキシ、フェネチルオキシ、フェニルプロピ 25ルオキシ、ナフチルメチルオキシ、ナフチルエチルオキシ等)、フェノキシ

5

10

15

20

25

基、C1~6アルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エト キシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル等)、C1~6アルキルカルボニ ルオキシ基 (例えばアセトキシ、エチルカルボニルオキシ等)、C1~6ア ルキルチオ基(例えば、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロ ピルチオ、ブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオ等)、ハロゲン原子(フ ッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、アルキルスルホニル基(例えば、メチルスル ホニル、エチルスルホニル等の C 1 ~ 4 アルキルスルホニル基等)、 芳香環 スルホニル基(例えば、フェニルスルホニル等のC6~10芳香環スルホニ ル基等)、置換基を有していてもよいカルバモイル基(例えば、無置換のカ ルバモイル基、N-モノ-C1~6アルキルカルバモイル(例えば、N-メ チルカルバモイル、Nーエチルカルバモイル、Nープロピルカルバモイル、 N-イソプロピルカルバモイル、N-ブチルカルバモイル等)、N,N-ジ $C1\sim6$ アルキルカルバモイル(例えば、N,N-ジメチルカルバモイル、 N , N - ジエチルカルバモイル、N , N - ジプロピルカルバモイル、N , Nージブチルカルバモイル等)、ピペリジンー1ーイルカルボニル基等)、ア シル基、置換基を有していてもよい炭素環、および置換基を有していてもよ い複素環等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1~5個 置換していてもよい。ここで、N-アシルーN-アルキルアミノ基における アルキル基としては、例えば、メチル、エチル、nープロピル、イソプロピ ル、nーブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシ ル基等の直鎖状または分岐鎖状のC1~6アルキル基等が挙げられる。また、 アシル基、アシルアミノ基およびN-アシル-N-アルキルアミノ基におけ るアシル基は、後述する「(26)アシル基」と同じ意味を表わす。また、 置換基を有していてもよい炭素環、および置換基を有していてもよい複素環 は、後述する「(4)置換基を有していてもよい炭素環」、および「(5) 置換基を有していてもよい複素環」と同じ意味を表わす。

置換基としての「(2)置換基を有していてもよいアルケニル基」におけるアルケニル基としては、例えばエテニル、プロペニル、ブテニル、ペンテニル、ヘキセニル、ヘプテニル、オクテニル等の直鎖状または分岐状のC2~8アルケニル基等が挙げられる。ここでアルケニル基の置換基は、前記「(1)置換基を有していてもよいアルキル基」における置換基と同じ意味を表わす。

5

10

15

20

25

置換基としての「(3)置換基を有していてもよいアルキニル基」におけるアルキニル基としては、例えばエチニル、プロピニル、ブチニル、ペンチニル、ヘキシニル、ヘプチニル、オクチニル等の直鎖状または分岐状のC2~8アルキニル基等が挙げられる。ここでアルキニル基の置換基は、前記「(1)置換基を有していてもよいアルキル基」における置換基と同じ意味を表わす。

置換基としての「(4)置換基を有していてもよい炭素環」における炭素環としては、例えばC3~20の単環、二環、三環または四環式炭素環等であり、具体的にはC3~20の単環、二環、三環または四環式芳香族性炭素環、その一部または全部が飽和されている炭素環、スピロ結合した二環、三環または四環式炭素環、および架橋した二環、三環または四環式炭素環等が挙げられる。C3~20の単環、二環、三環または四環式芳香族性炭素環、その一部または全部が飽和されている炭素環としては、例えば、ベンゼン、アズレン、ナフタレン、フェナントレン、アントラセン、トリフェニレン、クリセン、ナフタセン、プレイアデン、シクロプロバン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロペキサン、シクロペプタン、シクロオクタン、シクロ、シクロ、シクロデカン、シクロウンデカン、シクロドデカン、シクロトリデカン、シクロテトラデカン、シクロペンタデカン、シクロペンタジエン、シクロペキサジエン、シクロペプタジエン、シクロペプタジエン、パンタレン、パ

ーヒドロペンタレン、パーヒドロアズレン、インデン、パーヒドロインデン、インダン、ジヒドロナフタレン、テトラヒドロナフタレン、パーヒドロナフタレン、ロフェニレン、as・インダセン、s・インダセン、アセナフチレン、アセナフテン、フルオレン、フェナレン、フルオランセン、アセフェナンスリレン、アセアンスリレン、ピレン環等が挙げられる。スピロ結合した二環、三環または四環式炭素環、および架橋した二環、三環または四環式炭素環としては、例えばスピロ[4.4]ノナン、スピロ[4.5]デカン、スピロ[5.5]ウンデカン、ビシクロ[2.2.1]ヘプタン、ビシクロ[2.2.1]ヘプタン、ビシクロ[3.1.1]ヘプター2ーエン、ビシクロ[2.2.2]オクタン、ビシクロ[2.2.2]オクタン、ビシクロ[2.2.2]オクタン、アグマンタン、ノルアグマンタン環等が挙げられる。

「(4)置換基を有していてもよい炭素環」における置換基としては、例 えば水酸基で置換されていてもよい直鎖状または分岐鎖状のC1~8アルキ ル基 (例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イ 15 ソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オク チル等)、直鎖状または分岐鎖状のC2~6アルケニル基(例えば、エテニ ル、プロペニル、ブテニル、ペンテニル、ヘキセニル等)、直鎖状または分 岐鎖状のC2~6アルキニル基(例えば、エチニル、プロピニル、ブチニル、 ペンチニル、ヘキシニル等)、水酸基、直鎖状または分岐鎖状の C 1 ~ 6 ア 20 ルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、 ブトキシ、イソブチルオキシ、tert-ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオ キシ等)、メルカプト基、直鎖状または分岐鎖状のC1~6アルキルチオ基 (例えば、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブ チルチオ、イソブチルチオ、tert-ブチルチオ、ペンチルチオ、ヘキシルチオ 25等)、アミノ基、モノーまたはジーC1~6アルキルアミノ基(例えば、メ

チルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチル アミノ、イソブチルアミノ、tert-ブチルアミノ、ペンチルアミノ、ヘキシル アミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミノ、N-メチル - N - エチルアミノ等)、ハロゲン原子(フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、 シアノ基、ニトロ基、カルボキシル基、直鎖状または分岐鎖状のC1~6ア ルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、 tert-ブトキシカルボニル等)、直鎖状または分岐鎖状のC1~6アルキルカ ルボニルオキシ基(例えば、アセトキシ、エチルカルボニルオキシ等)、ト リハロメチル基(例えば、トリフルオロメチル等)、トリハロメトキシ基(例 えば、トリフルオロメトキシ等)、トリハロメチルチオ基(例えば、トリフ ルオロメチルチオ等)、ジハロメチルチオ基(例えば、ジフルオロメチルチ オ等)、オキソ基、炭素環(前記「(4)置換基を有していてもよい炭素環」 における炭素環と同じ意味を表わす。)、複素環(後記「(5)置換基を有 していてもよい複素環」における複素環と同じ意味を表わす。)等が挙げら れ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1~4個置換していてもよい。 置換基としての「(5)置換基を有していてもよい複素環」における複素 環としては、例えば酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択される1~ 5個のヘテロ原子を含む、3~20員の単環、二環、三環または四環式複素 環等であり、具体的には酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選択される 1~5個のヘテロ原子を含む、一部または全部が飽和されていてもよい3~ 20員の単環、二環、三環または四環式芳香族性複素環等が挙げられる。酸 素原子、窒素原子および硫黄原子から選択される1~5個のヘテロ原子を含 む、一部または全部が飽和されていてもよい3~20員の単環、二環、三環 または四環式芳香族性複素環としては、例えばピロール、イミダゾール、ト リアゾール、テトラゾール、ピラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、 ピリダジン、アゼピン、ジアゼピン、フラン、ピラン、オキセピン、チオフ

10

15

20

25

ェン、チオピラン、チエピン、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾー ル、イソチアゾール、フラザン、オキサジアゾール、オキサジン、オキサジ アジン、オキサゼピン、オキサジアゼピン、チアジアゾール、チアジン、チ アジアジン、チアゼピン、チアジアゼピン、インドール、イソインドール、 インドリジン、ベンゾフラン、イソベンゾフラン、ベンゾチオフェン、イソ 5 ベンゾチオフェン、ジチアナフタレン、インダゾール、キノリン、イソキノ リン、キノリジン、プリン、フタラジン、プテリジン、ナフチリジン、キノ キサリン、キナゾリン、シンノリン、ピロロピリジン、ベンゾオキサゾール、 ベンゾチアゾール、ベンゾイミダゾール、クロメン、ベンゾオキセピン、ベ ンゾオキサゼピン、ベンゾオキサジアゼピン、ベンゾチエピン、ベンゾチア 10 ゼピン、ベンゾチアジアゼピン、ベンゾアゼピン、ベンゾジアゼピン、ベン ゾフラザン、ベンゾチアジアゾール、ベンゾトリアゾール、カルバゾール、 β-カルボリン、アクリジン、フェナジン、ジベンゾフラン、キサンテン、 ジベンゾチオフェン、フェノチアジン、フェノキサジン、フェノキサチイン、 チアンスレン、フェナントリジン、フェナントロリン、ペリミジン、ピリド 15 ナフチリジン、ピラゾロイソキノリン、ピラゾロナフチリジン、ピリミドイ ンドール、インドリジノインドール、アジリジン、アゼチジン、ピロリン、 ピロリジン、イミダゾリン、イミダゾリジン、トリアゾリン、トリアゾリジ ン、テトラゾリン、テトラゾリジン、ピラゾリン、ピラゾリジン、ジヒドロ ピリジン、テトラヒドロピリジン、ピペリジン、ジヒドロピラジン、テトラ 20 ヒドロピラジン、ピペラジン、ジヒドロピリミジン、テトラヒドロピリミジ ン、パーヒドロピリミジン、ジヒドロピリダジン、テトラヒドロピリダジン、 パーヒドロピリダジン、ジヒドロアゼピン、テトラヒドロアゼピン、パーヒ ドロアゼピン、ジヒドロジアゼピン、テトラヒドロジアゼピン、パーヒドロ ジアゼピン、オキシラン、オキセタン、ジヒドロフラン、テトラヒドロフラ 25 ン、ジヒドロピラン、テトラヒドロピラン、ジヒドロオキセピン、テトラヒ

ドロオキセピン、パーヒドロオキセピン、チイラン、チエタン、ジヒドロチ オフェン、テトラヒドロチオフェン、ジヒドロチオピラン、テトラヒドロチ オピラン、ジヒドロチエピン、テトラヒドロチエピン、パーヒドロチエピン、 ジヒドロオキサゾール、テトラヒドロオキサゾール(オキサゾリジン)、ジ ヒドロイソオキサゾール、テトラヒドロイソオキサゾール(イソオキサゾリ 5 ジン)、ジヒドロチアゾール、テトラヒドロチアゾール(チアゾリジン)、 ジヒドロイソチアゾール、テトラヒドロイソチアゾール(イソチアゾリジン)、 ジヒドロフラザン、テトラヒドロフラザン、ジヒドロオキサジアゾール、テ トラヒドロオキサジアゾール (オキサジアゾリジン)、ジヒドロオキサジン、 テトラヒドロオキサジン、ジヒドロオキサジアジン、テトラヒドロオキサジ 10 アジン、ジヒドロオキサゼピン、テトラヒドロオキサゼピン、パーヒドロオ キサゼピン、ジヒドロオキサジアゼピン、テトラヒドロオキサジアゼピン、 パーヒドロオキサジアゼピン、ジヒドロチアジアゾール、テトラヒドロチア ジアゾール(チアジアゾリジン)、ジヒドロチアジン、テトラヒドロチアジ ン、ジヒドロチアジアジン、テトラヒドロチアジアジン、ジヒドロチアゼピ 15 ン、テトラヒドロチアゼピン、パーヒドロチアゼピン、ジヒドロチアジアゼ ピン、テトラヒドロチアジアゼピン、パーヒドロチアジアゼピン、モルホリ ン、チオモルホリン、オキサチアン、インドリン、イソインドリン、ジヒド ロベンゾフラン、パーヒドロベンゾフラン、ジヒドロイソベンゾフラン、パ ーヒドロイソベンゾフラン、ジヒドロベンゾチオフェン、パーヒドロベンゾ 20 チオフェン、ジヒドロイソベンゾチオフェン、パーヒドロイソベンゾチオフ ェン、ジヒドロインダゾール、パーヒドロインダゾール、ジヒドロキノリン、 テトラヒドロキノリン、パーヒドロキノリン、ジヒドロイソキノリン、テト ラヒドロイソキノリン、パーヒドロイソキノリン、ジヒドロフタラジン、テ トラヒドロフタラジン、パーヒドロフタラジン、ジヒドロナフチリジン、テ 25トラヒドロナフチリジン、パーヒドロナフチリジン、ジヒドロキノキサリン、

テトラヒドロキノキサリン、パーヒドロキノキサリン、ジヒドロキナゾリン、 テトラヒドロキナゾリン、パーヒドロキナゾリン、テトラヒドロピロロピリ ジン、ジヒドロシンノリン、テトラヒドロシンノリン、パーヒドロシンノリ ン、ベンゾオキサチアン、ジヒドロベンゾオキサジン、ジヒドロベンゾチア ジン、ピラジノモルホリン、ジヒドロベンゾオキサゾール、パーヒドロベン ゾオキサゾール、ジヒドロベンゾチアゾール、パーヒドロベンゾチアゾール、 ジヒドロベンゾイミダゾール、パーヒドロベンゾイミダゾール、ジヒドロベ ンゾアゼピン、テトラヒドロベンゾアゼピン、ジヒドロベンゾジアゼピン、 テトラヒドロベンゾジアゼピン、ベンゾジオキセパン、ジヒドロベンゾオキ サゼピン、テトラヒドロベンゾオキサゼピン、ジヒドロカルバゾール、テト ラヒドロカルバゾール、パーヒドロカルバゾール、ジヒドロアクリジン、テ トラヒドロアクリジン、パーヒドロアクリジン、ジヒドロジベンゾフラン、 ジヒドロジベンゾチオフェン、テトラヒドロジベンゾフラン、テトラヒドロ ジベンゾチオフェン、パーヒドロジベンゾフラン、パーヒドロジベンゾチオ フェン、テトラピリドナフチリジン、テトラヒドローβーカルボリン、ジヒ ドロアゼピノインドール、ヘキサヒドロアゼピノインドール、テトラヒドロ ピラゾロイソキノリン、テトラヒドロピラゾロナフチリジン、ジヒドロアゼ ピノインダゾール、ヘキサヒドロアゼピノインダゾール、ジヒドロピラゾロ ピリドアゼピン、ヘキサヒドロピラゾロピリドアゼピン、テトラヒドロピリ ミドインドール、ジヒドロチアジノインドール、テトラヒドロチアジノイン ドール、ジヒドロオキサジノインドール、テトラヒドロオキサジノインドー ル、ヘキサヒドロインドリジノインドール、ジヒドロインドロベンゾジアゼ ピン、オクタヒドロインドロキノリジン、ヘキサヒドロイミダゾピリドイン ドール、ヘキサヒドロピロロチアゼピノインドール、ジオキソラン、ジオキ サン、ジチオラン、ジチアン、ジオキサインダン、ベンゾジオキサン、クロ マン、ベンゾジチオラン、ベンゾジチアン、アザスピロ「4.4]ノナン、

10

15

20

25

オキサザスピロ [4.4] ノナン、オキサアザスピロ [2.5] オクタン、ジオキサスピロ [4.4] ノナン、アザスピロ [4.5] デカン、チアスピロ [4.5] デカン、ジオキサスピロ [4.5] デカン、ジオキサスピロ [4.5] デカン、アザスピロ [4.5] デカン、オキサザスピロ [4.5] デカン、アザスピロ [5.5] ウンデカン、オキサスピロ [5.5] ウンデカン、ジオキサスピロ [5.5] ウンデカン、2,3,4,9-テトラヒドロスピロ [β-カルボリン-1,1'ーシクロペンタン]、アザビシクロ [2.2.1] ヘプタン、オキサビシクロ [2.2.1] ヘプタン、アザビシクロ [3.1.1] ヘプタン、アザビシクロ [3.2.1] オクタン、アザビシクロ [2.2.2] オクタン環等が挙げられる。

「(5)置換基を有していてもよい複素環」における置換基としては、前記「(4)置換基を有していてもよい炭素環」における置換基と同じ意味を表わし、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1~4個置換していてもよい。

10

15

20

25

置換基としての「(6)置換基を有していてもよい水酸基」、「(7)置換基を有していてもよいメルカプト基」および「(8)置換基を有していてもよいアミノ基」における置換基としては、例えば置換基を有していてもよいアルキル基」と同じ意味を表わす。)、置換基を有していてもよいアルケニル基(前記「(2)置換基を有していてもよいアルキル基」と同じ意味を表わす。)、置換基を有していてもよいアルキニル基(前記「(3)置換基を有していてもよいアルキニル基(前記「(3)置換基を有していてもよいアルキニル基」と同じ意味を表わす。)、置換基を有していてもよい炭素環(前記「(4)置換基を有していてもよい炭素環」と同じ意味を表わす。)、置換基を有していてもよい複素環(前記「(5)置換基を有していてもよい複素環」と同じ意味を表わす。)、アルキルスルホニル基(例えば、メチルス素環」と同じ意味を表わす。)、アルキルスルホニル基(例えば、メチルス

ルホニル、エチルスルホニル等のC1~4アルキルスルホニル基等)、芳香環スルホニル基(例えば、フェニルスルホニル等のC6~10芳香環スルホニル基等)、アシル基(後述する「(26)アシル基」と同じ意味を表わす。)等が挙げられる。また、「(8)置換基を有していてもよいアミノ基」の場合、これらの任意の置換基は1~2個置換していてもよい。

5

10

15

20

25

置換基としての「(9)置換基を有していてもよいカルバモイル基」および「(10)置換基を有していてもよいスルファモイル基」における置換基としては、例えば置換基を有していてもよいアルキル基(前記「(1)置換基を有していてもよいアルキル基」と同じ意味を表わす。)、置換基を有していてもよいアルキル基」と同じ意味を表わす。)、置換基を有していてもよいアルキル基」と同じ意味を表わす。)、置換基を有していてもよいアルキニル基(前記「(3)置換基を有していてもよいアルキニル基」と同じ意味を表わす。)、置換基を有していてもよい炭素環(前記「(4)置換基を有していてもよい炭素環(前記「(5)置換基を有していてもよい複素環(前記「(5)置換基を有していてもよい複素環」と同じ意味を表わす。)等が挙げられ、これらの任意の置換基は1~2個置換していてもよい。

置換基としての「(12)(置換基を有していてもよいアルキル)オキシカルボニル基」における置換基を有していてもよいアルキルは、前記「(1)置換基を有していてもよいアルキル基」と同じ意味を表わす。

置換基としての「(26)アシル基」としては、例えばホルミル基、置換基を有していてもよいアルキルカルボニル基(基中、置換基を有していてもよいアルキル基」と同じ意味を表わす。)、置換基を有していてもよいアルケニルカルボニル基(基中、置換基を有していてもよいアルケニルは前記「(2)置換基を有していてもよいアルケニル基」と同じ意味を表わす。)、置換基を有していてもよいアルケニル基」と同じ意味を表わす。)、置換基を有していてもよいアルキニルカルボニル基(基中、置換基を有していてもよいアルキニルは

前記「(3)置換基を有していてもよいアルキニル基」と同じ意味を表わす。)、 置換基を有していてもよい炭素環カルボニル基(基中、置換基を有していて もよい炭素環は前記「(4)置換基を有していてもよい炭素環」と同じ意味 を表わす。)、置換基を有していてもよい複素環カルボニル基(基中、置換 基を有していてもよい複素環は前記「(5)置換基を有していてもよい複素 環」と同じ意味を表わす。)等が挙げられる。

5

T、 T^1 、 T^2 、 T^3 、 T^{2A} 、 T^{3A} 、またはVで示される「置換基」は、前記環Aで示される「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における置換基と同じ意味を表わす。

10 本明細書中、Eで示される「結合手」とは、環Aと置換基Qが間に他の原 子を介さずに直接結合することをいう。

本明細書中、Eで示される「主鎖の原子数1~8のスペーサー」とは、主 鎖の原子が1~8個連なっていることを意味する。ここで、「主鎖の原子数」 は、主鎖の原子が最小となるように数えるものとする。「主鎖の原子数1~ 8のスペーサー」としては、例えば1または2個の置換基を有していてもよ 15 いメチレン基 (- C H2-)、1または2個の置換基を有していてもよいエテ ニレン基(-CH=CH-)、エチニレン基(-C≡C-)、置換基を有し ていてもよい窒素原子(-NH-)、-CO-、-O-、-S-、-SO-、 および一S〇2一から選ばれる1~8個を任意に組み合わせてなる2価基等 が挙げられる。ここで、メチレン基、エテニレン基および窒素原子の置換基 20 とは、前記環Aで示される「置換基を有していてもよい含窒素複素環」にお ける置換基と同じ意味を表わす。具体的には、例えば-CR¹⁰¹R¹⁰²-、- $CR^{101} = CR^{102} - , -C \equiv C - , -NR^{103} - , -CO - , -O - , -S$ $-, -NJ^{1}CO-, -CONJ^{1}-, -NJ^{1}CONJ^{2}-, -NJ^{1}SO_{2}-,$ $-SO_2NJ^1-$ 、 $-NR^{103}COCR^{101}R^{102}-$ 、および $-CONR^{103}C$ 25 $R^{101}R^{102}$ - (式中、 R^{101} 、 R^{102} 、 R^{103} 、 J^{1} および J^{2} はそれぞれ独

立して水素原子を表わすか、前記環Aで示される「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における置換基と同じ意味を表わす。)から選ばれる1~8個を任意に組み合わせてなる2価基等が挙げられる。

本明細書中、QまたはR¹で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」は、前記環Aで示される「置換基を有していてもよい含窒素複素環」の「置換基」である「(1)置換基を有していてもよいアルキル基」、「(2)置換基を有していてもよいアルケニル基」、または「(3)置換基を有していてもよいアルチニル基」と同じ意味を表わす。

本明細書中、Qまたは環Q¹で示される「置換基を有していてもよい環状基」における「環状基」としては、例えば炭素環(前記環Aで示される「置換基を有していてもよい含窒素複素環」の置換基である「(4)置換基を有していてもよい炭素環」における「炭素環」と同じ意味を表わす。)、複素環(前記環Aで示される「置換基を有していてもよい含窒素複素環」の置換基である「(5)置換基を有していてもよい複素環」における「複素環」と同じ意味を表わす。)等が挙げられる。

10

15

25

Q、 R^1 または環 Q^1 で示される「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」は、前記環Aで示される「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「置換基」と同じ意味を表わし、これらの任意の置換基は置換可能な位置に $1\sim 5$ 個置換していてもよい。

20 本明細書中、環Gで示される「置換基を有していてもよい炭素環」は、前 記環Aで示される「置換基を有していてもよい含窒素複素環」の置換基であ る「(4)置換基を有していてもよい炭素環」と同じ意味を表わす。

本明細書中、環Gで示される「置換基を有していてもよい複素環」は、前 記環Aで示される「置換基を有していてもよい含窒素複素環」の置換基であ る「(5)置換基を有していてもよい複素環」と同じ意味を表わす。

本明細書中、 L^1 または L^2 で示される「 $C1\sim4$ アルキレン」としては、

例えばメチレン、エチレン、プロピレン、ブチレン基等が挙げられる。

本明細書中、W、 Y^2 、 Z^2 、または L^1 で示される「酸化されてもよい硫黄原子」とは、-S-、-S (O) ーまたは $-SO_2$ ーを意味する。

本明細書中、MまたはUで示される「C1~4アルキレン」としては、例 えばメチレン、エチレン、プロピレン、ブチレン基等の直鎖状または分岐状 のC1~4アルキレン等が挙げられる。

本明細書中、MまたはUで示される「C2~4アルケニレン」としては、 例えばエテニレン、プロペニレン、ブテニレン基等の直鎖状または分岐状の C2~4アルケニレン等が挙げられる。

10 本明細書中、MまたはUで示される「C2~4アルキニレン」としては、 例えばエチニレン、プロピニレン、ブチニレン基等の直鎖状または分岐状の C2~4アルキニレン等が挙げられる。

15

20

25

環Aで示される「置換基を有していてもよい含窒素環」における「置換基」、またはQで示される「置換基を有していてもよい環状基」もしくは「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「置換基」として好ましくは、1~5個のR²で置換されていてもよいC1~8アルキル基、C2~8アルケニル基、C2~8アルキニル基、C1~8アルコキシ基、もしくはC1~8アルキルチオ基(基中、C1~8アルコキシ基としては、例えばメトキシ、エトキシ、n・プロポキシ、イソプロポキシ、n・ブトキシ、イソブトキシ、sec・ブトキシ、tert・ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ、ヘプチルオキシ、オクチルオキシ基等が挙げられ、C1~8アルキルチオ基としては、例えばメチルチオ、エチルチオ、n・プロピルチオ、イソプロピルチオ、n・ブチルチオ、イソプチルチオ、sec・ブチルチオ、セrt・ブチルチオ、ペンチルチオ、ヘナシルチオ、ヘプチルチオ、オクチルチオ基等が挙げられ、R²としては、例えば水酸基、またはハロゲン原子、フェニル基等が挙げられる。)、1~3個のR³(基中、R³はC1~4アルキル基、ハロゲン原子、ニトロ基、シ

アノ基、C1~4アルコキシ基、C1~4アルコキシカルボニル基等が挙げ られる。) で置換されていてもよい炭素環(例えば、ベンゼン、シクロプロ パン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、 ナフタレン、インダン等)もしくは1~3個のR³で置換されていてもよい複 素環(例えば、ピリジン、ピラジン、ピロール、ピリミジン、イミダゾール、 ピラゾール、オキサゾール、チアゾール、ピペリジン、ピペラジン、ピロリ ジン、チオフェン、フラン、テトラヒドロチオフェン、テトラヒドロフラン、 ピラン、ジオキサン等)、-O-(1~3個の R^3 で置換されていてもよい炭 素環) 基、-O-(1~3個のR3で置換されていてもよい複素環) 基、水酸 基、メルカプト基、アミノ基、NR⁴R⁵基(基中、R⁴およびR⁵はそれぞれ 10 独立して、水素原子またはC1~8アルキル基を表わす。)、カルボキシル 基、C1~8アルコキシカルボニル基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン原子、 C 1 ~ 6 アシル基(例えば、ホルミル、エタノイル、プロパノイル、ブタノ イル、ペンタノイル、ヘキサノイル基等)、オキソ基、およびオキソ基から 任意に選択される1~5個の置換基であり、より好ましくはC1~4アルキ 15 ル基(例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル 基、tert-ブチル基、sec-ブチル基等)、C1~4アルコキシカルボニル基(例 えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル 等)、メトキシ基、イソプロポキシ基、トリフルオロメチル基、トリフルオ ロメトキシ基、ジフルオロメトキシ基、ハロゲン原子、シアノ基、ピリジニ 20 ル基、オキソ基、フェノキシ基、1~3個のR³で置換されていてもよいフェ ニル基、およびシクロヘキシル基から任意に選択される1~3個の置換基で あり、さらに好ましくは、メチル、tert·ブチル、1~3個のR³で置換されて いてもよいフェニル、tert-ブトキシカルボニルおよびベンジルである。

25 T、 T^1 、 T^2 、 T^3 またはVで示される「置換基」として好ましくは、 $1\sim 5$ 個の R^2 で置換されていてもよい $C1\sim 8$ アルキル基、 $C2\sim 8$ アルケニル

基、C2~8アルキニル基、C1~8アルコキシ基、もしくはC1~8アル キルチオ基(基中、C1~8アルコキシ基としては、例えばメトキシ、エト キシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-ブトキシ、イソブトキシ、sec-ブト キシ、tert·ブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ、ヘプチルオキシ、 オクチルオキシ基等が挙げられ、C1~8アルキルチオ基としては、例えば 5 メチルチオ、エチルチオ、n-プロピルチオ、イソプロピルチオ、n-ブチルチ オ、イソブチルチオ、sec-ブチルチオ、tert-ブチルチオ、ペンチルチオ、ヘ キシルチオ、ヘプチルチオ、オクチルチオ基等が挙げられ、R²としては、例 えば水酸基、またはハロゲン原子、フェニル基等が挙げられる。)、1~3 個の R^3 (基中、 R^3 は $C1\sim4$ アルキル基、ハロゲン原子、ニトロ基、シア 10 ノ基、C1~4アルコキシ基、C1~4アルコキシカルボニル基等が挙げら れる。)で置換されていてもよい炭素環(例えば、ベンゼン、シクロプロパ ン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、ナ フタレン、インダン等)もしくは1~3個のR3で置換されていてもよい複素 環(例えば、ピリジン、ピラジン、ピロール、ピリミジン、イミダゾール、 15 ピラゾール、オキサゾール、チアゾール、ピペリジン、ピペラジン、ピロリ ジン、チオフェン、フラン、テトラヒドロチオフェン、テトラヒドロフラン、 ピラン、ジオキサン等)、-O-(1~3個のR3で置換されていてもよい炭 素環) 基、-O-(1~3個のR3で置換されていてもよい複素環) 基、水酸 基、メルカプト基、アミノ基、NR⁴R⁵基(基中、R⁴およびR⁵はそれぞれ 20独立して、水素原子またはC1~8アルキル基を表わす。)、カルボキシル 基、C1~8アルコキシカルボニル基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲン原子、 C1~6アシル基(例えば、ホルミル、エタノイル、プロパノイル、ブタノ イル、ペンタノイル、ヘキサノイル基等)、オキソ基、またはオキソ基であ り、より好ましくはC1~4アルキル基(例えば、メチル基、エチル基、プ 25ロピル基、イソプロピル基、ブチル基、tert-ブチル基、sec-ブチル基等)、

C1~4アルコキシカルボニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニル等)、メトキシ基、イソプロポキシ基、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、ジフルオロメトキシ基、ハロゲン原子、シアノ基、ピリジニル基、オキソ基、フェノキシ基、1~3個のR³で置換されていてもよいフェニル基、またはシクロヘキシル基であり、さらに好ましくは、メチル基、tert-ブチル基、1~3個のR³で置換されていてもよいフェニル基、またはシクロヘキシル基である。

Qで示される「置換基を有していてもよい環状基」における「環状基」と

5

20

25

して好ましくは、C3~10の単環または二環式炭素環、または酸素原子、 20 窒素原子および硫黄原子から選択される1~5個のヘテロ原子を含む、3~ 10員の単環または二環式複素環であり、より好ましくはベンゼン、シクロ ヘキサン、ピリジン、1,3~チアゾール、フラン、ピラゾール、イミダゾ ール、チオフェン、テトラヒドロチオフェン、テトラヒドロピラン、1,3 ーベンゾジオキソール、イソオキサゾール、または1~ベンゾチオフェン環 であり、特段好ましくはベンゼン環である。

Qで示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」として好ましくは、C1~8アルキル基である。

Qで示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」として、好ましくはメチル基、トリフルオロメチル基、エチル基、ベンジル基、フェノキシメチル基およびベンジルオキシメチル基である。より好ましくは、メチル基、エチル基、ベンジル基およびフェノキシメチル基である。

Qで示される「置換基を有していてもよい環状基」における「置換基」として特段好ましくは、メチル基、トリフルオロメチル基、メトキシ基、トリフルオロメトキシ基、シフルオロメトキシ基、トリフルオロエチル基およびハロゲン原子である。より好ましくは、メチル基、トリフルオロメチル基、メトキシ基、トリフルオロメトキシ基および塩素原

子である。

Eとして好ましくは、水素結合受容基を含む主鎖の原子数 1~4のスペーサーであり、より好ましくは、

5 (式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) であり、より好ましく O、O は → N-C→ 、または → N-S→ である。

 T^{1A} として好ましくは、tert-ブチル、sec-ブチル、イソブチル、イソプロピル、イソペンチルまたはネオペンチルである。

環Gとして好ましくは、単環式の炭素環および複素環であり、具体的には ベンゼン、シクロプロパン、シクロブタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタン、ピラン、テトラヒドロピラン、フラン、ピリジン、ピロール、チオフェン、テトラヒドロチオフェン、イミダゾール、ピラゾール、1,3ーチアゾール、1,3ーベンゾジオキソール、1ーベンゾチオフェン、イソチアゾール、オキサゾール、イソオキサゾール、ピリミジン、ピラジン、ピリダジン、トリアゾールおよびテトラゾールであり、特段好ましくはベンゼン環である。

J¹として好ましくは、水素原子、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、tert-ブチル基、フェニル基、ベンジル基、ベンゾイル基またはチオフェンカルボニル基である。

J²として好ましくは、水素原子である。

Mとして好ましくは、結合手、メチレンまたはエチレンである。

 ${\rm L}^1$ として好ましくは、窒素原子、硫黄原子、メチレン、またはエチレンである。

5 一般式(I)で示される化合物のうち、好ましい化合物としては、一般式(I-A1)

$$(T)_{q} \xrightarrow{\begin{array}{c} T^{1} \\ N \\ \end{array}} \xrightarrow{\begin{array}{c} I^{1} \\ N \\ \end{array}} Q \qquad (I-A1)$$

(式中、qは0または $1\sim4$ の整数を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式(I-A2)

$$T^1$$
 J^1
 Q
 Q
 $(I-A2)$

10

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-A3)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一 15 般式 (I-A4)

$$\begin{array}{c|c}
T^1 & J^1 \\
N & N & N \\
N & N & N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
Q \\
O & (I-A4) \\
T^2
\end{array}$$

(式中、 T^2 は水素原子または置換基を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式(I-A5)

$$\begin{array}{c|c}
 & T^1 & J^1 \\
 & N & N & N & N & Q \\
 & N & N & N & N & Q \\
 & N & N & N & Q & (I-A5)
\end{array}$$

5 (式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物、一般式 (I-A6)

$$(T)_{q} \xrightarrow{T^{1}}_{N} \bigvee_{Q}^{1}_{Q} \qquad (I-A6)$$

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-A7)

10

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-A8)

$$(T)_{k1}$$

$$T^{1}$$

$$N$$

$$N$$

$$N$$

$$N$$

$$N$$

$$Q$$

$$Q$$

$$(I-A8)$$

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式(I-A9)

$$(T)_{q} \xrightarrow{T^{1}}_{N} \xrightarrow{J^{1}}_{Q} Q$$

$$(I-A9)$$

$$T^{2}$$

5 (式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-A10)

$$(T)_{q} \xrightarrow{T^{1}}_{O} J^{1}$$

$$(I-A10)$$

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-A11)

$$T^{1} J^{1}$$

$$N N Q$$

$$N N Q$$

$$N N Q$$

$$(I-A11)$$

$$T^{2} N Q$$

$$(T)_{r}$$

10

(式中、rは0または $1\sim3$ の整数を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式(I-B1)

$$(T)_{q} \xrightarrow{T^{1}}_{N} J^{1}$$

$$(V)_{q} \xrightarrow{N}_{S} O' O (I-B1)$$

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-B2)

$$\begin{array}{c|c}
 & T^1 & J^1 \\
 & N & N & S & Q \\
 & N & S & Q \\
 & O & O & (I-B2)
\end{array}$$

$$(T)_{k1} & (I-B2)$$

5 (式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-B3)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-B4)

10

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式(I-B5)

$$(T)_{q} \xrightarrow{T^{1}} J^{1}$$

$$N \xrightarrow{N} S^{Q}$$

$$O' O (I-B5)$$

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-B6)

$$\begin{array}{c|c}
T^1 & J^1 \\
N & N & N \\
N & N & N \\
O & O & O \\
\hline
(I)_q & S & O & O \\
S & O & O & O \\
\end{array}$$
(I-B6)

5 (式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式(I-B7)

$$\begin{array}{c|c}
 & T^1 & J^1 \\
 & N & S & Q \\
 & N & O & O & (I-B7)
\end{array}$$

$$(T)_{k1} \xrightarrow{N} O & O & O & (I-B7)$$

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-B8)

$$\begin{array}{c|c}
 & T^1 & J^1 \\
 & N & S & Q \\
 & N & O & O & (I-B8)
\end{array}$$

$$(T)_{k1} & T^1 & J^1 & J^$$

10

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-B9)

$$(T)_{r} \xrightarrow{T^{1}} J^{1}$$

$$N \xrightarrow{N} S Q$$

$$O' O (I-B9)$$

$$T^{2}$$

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-B10)

$$(T)_{q} \xrightarrow{T^{1}} J^{1}$$

$$N \xrightarrow{N} S \xrightarrow{Q}$$

$$O O O (I-B10)$$

5 (式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-B11)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-C1-1)

10

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-C2-1)

$$\begin{array}{c|c}
T_1^1 & J^1 \\
N & N & Q \\
N & O & (I-C2-1) \\
T^2 & & T^3
\end{array}$$

(式中、 T^3 は水素原子または置換基を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式(I-C1-2)

5 (式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-C2-2)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-C1-3)

. 10

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-C2-3)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-C1-4)

5 (式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、一般式 (I-C2-4)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物、その塩、そのNーオキシド体、それらの溶媒和物、またはそれらのプロドラッグが挙げられる。より好ましい化合物としては、実施例に示した化合物および以下に示す化合物等が挙げられる。

10

(1) N-(2-tert-ブチルー2,6-ジヒドロー4H-チエノ[3,4-c] ピラゾールー3ーイル) プロパンアミド(IF社(IFLtd.) 製;カタログ番号 F0396-0004)、(2) N-(2-tert-ブチルー2,6-ジヒドロー4Hーチエノ[3,4-c] ピラゾールー3ーイル) -2-メチルプロパンアミド

(IF社 (IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0396-0009)、(3) 3ーブロモーNー -c] ピラゾール-3-イル] ベンズアミド (IF社 (IF Ltd.) 製;カタロ グ番号 F0396-0085)、(4) 4ーブロモーNー[2-(4ークロロフェニル) -2,6-ジヒドロー4Hーチエノ[3,4-c]ピラゾールー3ーイル]ベンズアミド (IF社 (IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0396-0090)、(5) N-(2-tert-ブチルー2,6-ジヒドロー4Hーチエノ[3,4-c]ピラゾールー3ーイル)ー3,5ージクロロベンズアミド(IF社(IFLtd.)製; カタログ番号 F0396-0119)、(6) N-(2-tert-ブチルー2,6-ジヒド ロー4Hーチエノ[3,4-c]ピラゾールー3ーイル)ー3ー(トリフル 10 オロメチル)ベンズアミド(IF社(IFLtd.)製;カタログ番号F0396-0305)、 (7) N-(2-tert-ブチル-2,6-ジヒドロ-4H-チエノ[3,4-c] ピラゾールー3ーイル)ー3ーメチルブタンアミド(IF社(IFLtd.)製; カタログ番号 F0396-0344)、(8) N- {[(2-tert-ブチルー2,6-ジ ヒドロー4Hーチエノ「3,4-c]ピラゾールー3ーイル)アミノ]カル 15 ボニル}ー4ーメチルベンゼンスルホンアミド(IF社(IFLtd.)製;カタ ログ番号 F0396-0462)、(9) N-[2-(3-メチルフェニル)-2,6-ジヒドロー4Hーチエノ[3,4-c]ピラゾールー3ーイル]ー2ー(ト リフルオロメチル)ベンズアミド(IF社(IF Ltd.)製;カタログ番号 F0453-0476)、(10) N-(2-tert-ブチル-2,6-ジヒドロ-4H-チ 20 エノ [3, 4-c] ピラゾールー3ーイル) -2-(トリフルオロメチル)ベンズアミド (IF社 (IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0453-0506)、(11) N 4-c] ピラゾールー3-イル] -2-(トリフルオロメチル) ベンズアミ ド(IF社(IF Ltd.)製;カタログ番号 F0778-0139)、(12) Nー[2ー(4 25 ーメチルフェニル) -2, 6ージヒドロー4Hーチエノ [3,4-c] ピラ

ゾールー3-イル]-2-(トリフルオロメチル)ベンズアミド(IF社(IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0778-0140)、(13) Nー [2-(2-メチルフェ ニル) -2, 6-ジヒドロ-4H-チェノ[3,4-c] ピラゾールー3ーイル] -3-(トリフルオロメチル)ベンズアミド(IF社(IFLtd.)製; カタログ番号 F0778-0145)、(14) N -[2-(4-メチルフェニル)-2,5 6-ジヒドロ-4H-チェノ [3,4-c] ピラゾールー3-イル] -3-(トリフルオロメチル) ベンズアミド(IF社(IFLtd.) 製;カタログ番号 F0778-0146), (15) (2E) -N-[2-(4-2)]ージヒドロー4Hーチエノ「3, 4-c] ピラゾールー3-7ル] -3-7ェニルアクリルアミド(IF社(IFLtd.)製;カタログ番号F0396-0019)、 10 (16)(2E)-N-(2-tert-ブチル-2,6-ジヒドロ-4H-チエノ[3,6-16])4-c] ピラゾールー3-7ル) -3-7ェニルアクリルアミド(IF社(IF) Ltd.) 製;カタログ番号 F0396-0021)、(17) N-(2-tert-ブチルー2, 6-ジヒドロ-4H-チエノ [3,4-c] ピラゾール-3-イル) -1,1'ービフェニルー4ーカルボキサミド(IF社(IFLtd.)製;カタログ番 15 号F0396-0161)、(18) N-(2-tert-ブチル-2,6-ジヒドロー4H-チエノ[3,4-c]ピラゾールー3ーイル)ー1ーナフトアミド(IF社 (IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0396-0201)、(19) N- [2-(4-クロロ フェニル) -2, 6-ジヒドロ-4H-チエノ[3,4-c] ピラゾールー3 ーイル] - 2 - (1 - ナフチル)アセトアミド(IF社(IFLtd.)製;カ 20 タログ番号 F0396-0204)、(20)4ーベンジルーNー(2-tertーブチル -2, 6-ジヒドロ-4H-チエノ[3,4-c]ピラゾールー3-イル)ベンズアミド (IF At (IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0396-0257)、(21) N 4-c] ピラゾールー3-7ル] -1, 1' ービフェニルー4-カルボキサ 25 ミド (IF社 (IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0396-0389)、(22) Nー [2ー

(3-3) ピラゾールー3ーイル]ー2ーナフトアミド(IF社(IFLtd.)製;カタロ グ番号 F0453-0472)、(23) N-(2-tert-ブチルー2,6-ジヒドロー4 H-チェノ[3,4-c] ピラゾール-3-イル) -2-ナフトアミド(IF社 (IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0453-0502)、(24) Nー [2ー(2ーメ チルフェニル) -2, 6-ジヒドロ-4Hーチエノ [3, 4-c] ピラゾールー3ーイル]ー3ーフェニルプロパンアミド(IF社(IFLtd.)製;カタ ログ番号 F0529-0055)、(25) 2 - (4-フルオロフェニル) <math>- N- [2-(2-メチルフェニル) - 2, 6-ジヒドロー4H-チエノ [3, 4-c]ピラゾールー3ーイル]アセトアミド(IF社(IFLtd.)製;カタログ番号 10 F0529-0059)、(26) N-[2-(4-メチルフェニル)-2,6-ジヒドロ -4H-チェノ[3,4-c] ピラゾール-3-イル] -3-フェニルプロパンアミド (IF社 (IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0529-0085)、(27) 2-(4-7)ルオロフェニル)-N-[2-(4-3)]ルフェニル)-2,6-ジヒドロー4Hーチエノ「3,4-c]ピラゾールー3ーイル]アセトアミ 15 ド(IF社(IF Ltd.)製;カタログ番号 F0529-0089)、(28) Nー[2-(4 ークロロフェニル) -2, 6-ジヒドロ-4H-チェノ[3,4-c]ピラゾールー3-イル]-2-(4-フルオロフェニル)アセトアミド(IF社 (IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0529-0119)、(29) N-(2-tertーブチル -2, 6-ジヒドロ-4H-チエノ[3,4-c]ピラゾールー3ーイル)20 -3-フェニルプロパンアミド(IF社(IF Ltd.)製;カタログ番号 F0529-0130)、(30) N-[2-(4-メチルフェニル)-2,6-ジヒドロ -4Hーチエノ [3,4-c] ピラゾールー3ーイル] -2ーフェニルブタ ンアミド (IF At (IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0541-1232) 、(31) 4ーブ チルーNー[2-(3-0)]ロロフェニル)ー2,6ージヒドロー4Hーチエ 25ノ「3,4-c]ピラゾールー3-イル]シクロヘキサンカルボキサミド(I

F社 (IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0541-1247)、(32) Nー [2ー(3ーク ロロフェニル) -2, 6-ジヒドロ-4H-チエノ[3, 4-c] ピラゾー ルー3ーイル]ー2ーフェニルブタンアミド(IF社(IFLtd.)製;カタロ グ番号 F0541-1314)、(33) N-[2-(3-クロロフェニル)-2,6-ジヒドロー4Hーチエノ[3,4-c]ピラゾールー3ーイル]ー3ーフェ ニルプロパンアミド (IF社 (IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0541-1315)、 社 (IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0541-1344)、(35) Nー [2-(4-フル オロフェニル) -2,6-ジヒドロー4H-チエノ[3,4-c]ピラゾー 10 ルー3ーイル]ペンタンアミド(IF社(IF Ltd.)製;カタログ番号 F0541-1365)、(36) 4-ブチルーNー[2-(4-フルオロフェニル)-2, 6-ジヒドロー4H-チエノ「3, 4-c] ピラゾールー3-イル] シクロ ヘキサンカルボキサミド(IF社(IFLtd.)製;カタログ番号F0541-1373)、 (37) N - [2 - (2, 3 - i) + i) - 2, 6 - i + i - 4H - i15 チエノ [3,4-c] ピラゾールー3ーイル] ー2ーフェニルアセトアミド (IF社 (IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0541-1546)、(38) Nー[2ー(2, 3-ジメチルフェニル) - 2, 6-ジヒドロー4H-チエノ [3, 4-c]ピラゾールー3-イル]-2-(4-フルオロフェニル)アセトアミド(I F社 (IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0541-1548)、(39) Nー [2ー(2, 3 20 ージメチルフェニル) -2, 6ージヒドロー4Hーチエノ [3, 4-c]ピ ラゾールー3ーイル]ー2ーフェニルブタンアミド(IF社(IFLtd.)製; カタログ番号 F0541-1552)、(40) N - [2 - (2,3 -ジメチルフェニル) -2, 6-ジヒドロー4H-チエノ[3,4-c]ピラゾールー3ーイル]ー3ーフェニルプロパンアミド(IF社(IF Ltd.)製;カタログ番号 25F0541-1553)、(41) N-[2-(2,4-ジメチルフェニル)-2,6-ジ

ヒドロー4 Hーチエノ [3, 4-c] ピラゾールー3ーイル] ー2ーフェニルブタンアミド (I F社 (IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0541-1680)、(42) Nー [2-(3,5-ジメチルフェニル) ー2,6-ジヒドロー4 Hーチエノ [3,4-c] ピラゾールー3ーイル] ー2ーメチルベンズアミド (I F社 (IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0778-0011)、(43) Nー [2-(2,4-ジメチルフェニル) ー2,6-ジヒドロー4 Hーチエノ [3,4-c] ピラゾールー3ーイル] ー1ーナフトアミド (I F社 (IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0778-0250)、(44) 4ーブチルーNー [2-(4-メチルフェニル) ー2,6-ジヒドロー4 Hーチエノ [3,4-c] ピラゾールー3ーイル] シクロヘキサンカルボキサミド (I F社 (IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0778-0392)、(45) Nー [2-(2,4-ジメチルフェニル) ー2,6-ジヒドロー4 Hーチエノ [3,4-c] ピラゾールー3ーイル] ー2ーフェニルアセトアミド (I F社 (IF Ltd.) 製;カタログ番号 F0778-0392)。

ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患の予防および/または 治療剤である組成物を製造するための、好ましい化合物としては、実施例に 示したすべての本発明化合物が挙げられる。

[異性体]

10

15

20

25

本発明においては、特に指示しない限り異性体はこれをすべて包含する。例えば、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アルコキシ基、アルキルチオ基、アルキレン基、アルケニレン基、アルキニレン基には直鎖のものおよび分枝鎖のものが含まれる。さらに、二重結合、環、縮合環における異性体(E、Z、シス、トランス体)、不斉炭素の存在等による異性体(R、S体、 α 、 β 配置、エナンチオマー、ジアステレオマー)、旋光性を有する光学活性体(D、L、d、1体)、クロマトグラフ分離による極性体(高極性体、低極性体)、平衡化合物、回転異性体、これらの任意の割合の混合物、ラセミ混合物は、すべて本発明に含まれる。

本発明における光学活性な化合物は、100%純粋なものだけでなく、その他の光学異性体が50%未満含まれていてもよい。

「塩、N-オキシド体および溶媒和物]

一般式(I)で示される化合物の塩には薬理学的に許容されるものすべて が含まれる。薬理学的に許容される塩は毒性の低い、水溶性のものが好まし い。適当な塩として、例えばアルカリ金属(カリウム、ナトリウム、リチウ ム等)の塩、アルカリ土類金属(カルシウム、マグネシウム等)の塩、アン モニウム塩(テトラメチルアンモニウム塩、テトラブチルアンモニウム塩等)、 有機アミン(トリエチルアミン、メチルアミン、ジメチルアミン、シクロペ ンチルアミン、ベンジルアミン、フェネチルアミン、ピペリジン、モノエタ 10 ノールアミン、ジエタノールアミン、トリス**(**ヒドロキシメチル**)**メチルア ミン、リジン、アルギニン、NーメチルーDーグルカミン等)の塩、酸付加 物塩(無機酸塩(塩酸塩、臭化水素酸塩、ヨウ化水素酸塩、硫酸塩、リン酸 塩、硝酸塩等)、有機酸塩(酢酸塩、トリフルオロ酢酸塩、乳酸塩、酒石酸 塩、シュウ酸塩、フマル酸塩、マレイン酸塩、安息香酸塩、クエン酸塩、メ 15 タンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、トルエン スルホン酸塩、イセチオン酸塩、グルクロン酸塩、グルコン酸塩等)等)が 挙げられる。

一般式(I)で示される化合物のN-オキシド体とは、一般式(I)で示 される化合物の窒素原子が、酸化されたものを表わす。また、本発明化合物のN-オキシド体は、さらに上記のアルカリ(土類)金属塩、アンモニウム塩、有機アミン塩、酸付加物塩となっていてもよい。

一般式(I)で示される化合物の適当な溶媒和物としては、例えば、水、アルコール系溶媒(エタノール等)等の溶媒和物が挙げられる。溶媒和物は毒性が低い、水溶性のものが好ましい。また、本発明化合物の溶媒和物には、上記本発明化合物のアルカリ(土類)金属塩、アンモニウム塩、有機アミン

25

塩、酸付加物塩、N-オキシド体等の溶媒和物も含まれる。

本発明化合物は、公知の方法で上記の塩、上記のN-オキシド体、または上記の溶媒和物に変換することができる。

「プロドラッグ]

一般式(I)で示される化合物のプロドラッグは、生体内において酵素や 5 胃酸等による反応により一般式 (I)で示される化合物に変換される化合物 をいう。一般式(I)で示される化合物のプロドラッグとしては、例えば、 一般式(I)で示される化合物がアミノ基を有する場合、アミノ基がアシル 化、アルキル化、リン酸化された化合物(例えば、一般式(I)で示される 化合物のアミノ基がエイコサノイル化、アラニル化、ペンチルアミノカルボ 10 二ル化、(5-メチルー2-オキソー1,3-ジオキソレンー4-イル)メ トキシカルボニル化、テトラヒドロフラニル化、ピロリジルメチル化、ピバ ロイルオキシメチル化、アセトキシメチル化、tert-ブチル化された化合物 等);一般式(I)で示される化合物が水酸基を有する場合、水酸基がアシ ル化、アルキル化、リン酸化、ホウ酸化された化合物(例えば、一般式(I) 15 で示される化合物の水酸基がアセチル化、パルミトイル化、プロパノイル化、 ピバロイル化、サクシニル化、フマリル化、アラニル化、ジメチルアミノメ チルカルボニル化された化合物等);一般式(I)で示される化合物がカル ボキシ基を有する場合、カルボキシ基がエステル化、アミド化された化合物 (例えば、一般式 (I) で示される化合物のカルボキシ基がエチルエステル 20 化、フェニルエステル化、カルボキシメチルエステル化、ジメチルアミノメ チルエステル化、ピバロイルオキシメチルエステル化、エトキシカルボニル オキシエチルエステル化、フタリジルエステル化、(5ーメチルー2ーオキ ソー1,3ージオキソレンー4ーイル)メチルエステル化、シクロヘキシル オキシカルボニルエチルエステル化、メチルアミド化された化合物等)等が 25挙げられる。これらの化合物はそれ自体公知の方法によって製造することが

できる。また、一般式(I)で示される化合物のプロドラッグは水和物および非水和物のいずれであってもよい。また、一般式(I)で示される化合物のプロドラッグは、廣川書店,1990年刊,「医薬品の開発」,第7巻「分子設計」,163-198 頁に記載されているような、生理的条件で一般式(I)で示される化合物に変化するものであってもよい。さらに、一般式(I)で示される化合物は同位元素(例えば、 3 H、 14 C、 35 S、 125 I等)等で標識されていてもよい。

「薬理活性」

10

15

20

25

実施例記載以外の薬理試験として、例えば、以下に示す方法が挙げられる。 ラット副腎皮質由来ミトコンドリアにおけるプレグネノロン測定:

ラット副腎皮質由来ミトコンドリアを用いて本発明化合物のステロイド産 生能を評価できる。

SD系雄性ラットにシクロヘキシミド20mg/ml溶液(1ml)を腹腔内投与し、その5分後に10 IU/mlのアドレノコルチコトロピックホルモン(ACTH)溶液(0.3ml)を腹腔内投与する。ACTH投与20分後に頚椎脱臼を行ない、直ちに両側副腎皮質を摘出する。採取した副腎皮質をバッファーA(組成:トリス塩酸50mmol/l;ショ糖250mmol/l)中でホモジナイズした後、2,000g、4℃で3分間遠心する。得られた上清を12,500g、4℃で10分間遠心し、沈渣をバッファーAで2回洗いこんだ後、バッファーB(組成:ショ糖250mmol/l;リン酸カリウムバッファー10mmol/l;トリエタノールアミン15mmol/l;塩化カリウム20mmol/l;トリエタノールアミン15mmol/l;塩化カリウム20mmol/l;塩化マグネシウム5mmol/l;トリロスタン:10 μ mol/l;SU 10603:10 μ mol/l)に懸濁し、実験に用いる。リンゴ酸(150mmol/l)、 β -NADP+(5mmol/l)および本発明化合物を含むアッセイバッファーを37℃で5分間インキュベーションする。その後、ラット副腎皮質由来粗ミトコンドリア画分を

添加し、さらに 3.7 \mathbb{C} でで 1.0 \mathcal{O} 間インキュベーションしてプレグネノロンを産生させる(化合物の最終濃度: $1\,\mu$ m o 1/1)。インキュベーション後、エタノールを加えて反応を停止し、nーヘキサンを加えて抽出後、蒸発乾固する。残渣をバッファー \mathbb{C} (組成:0.1%ゼラチン;リン酸緩衝塩類溶液)に溶解し、遠心後回収した上清を測定用サンプルとして定量する。 \mathbb{C}^3 \mathbb{H} \mathbb{C} \mathbb{C}

5

10

20

25

ストレッサー負荷による脳内プレグネノロン含量増大に対する本発明化合物 の影響:

以下に示す方法によって、MBR拮抗薬の脳内ステロイド産生抑制能を確 15 認することができる。

ウィスター(Wistar)系雄性ラットを用い、心理的ストレッサーを負荷する(Brain Res., 641, 21-28, 1994)。中央にプラットホームを設けた容器に約10cmの深さまで水を貯める。無処置群のラットは、投与およびストレッサーを負荷されずに、一方、ストレッサー負荷群のラットは、媒体あるいは化合物を経口投与した30分後にラットをプラットホームにのせてストレッサー負荷し、開始1時間後に、マイクロウェイブ・アプリケーター(室町機械株式会社)でマイクロウェーブを照射(出力:約6.5kW,照射時間:0.96s)した後、両側海馬を摘出し質量を測定する。海馬をつぶし、これに内部標準物質(D_4 -プレグネノロン20 ng)、水(1 m l)、ジエチルエーテル/ n-ヘキサン(9:1)(3 m l)を加えて撹拌する。超音波破砕後、再度 撹拌、3,000 r p m で 5 分間遠心し、有機層をパスツールピペットで新しいチ

ューブへ移す。水相を再度ジエチルエーテル/nーへキサン (9:1、3 m 1)で抽出操作を行ない、有機層を先の抽出溶液とあわせる。減圧乾固後、残渣を 150μ 1の水/アセトニトリル (1:9)で再溶解し、液体クロマトグラフィー/質量分析法 (LC-MS)により測定する。測定条件を以下に示す。

LC(液体クロマトグラフィー):ヒューレットパッカード シリーズ 1100、カラム: Inertsil ODS-3, $3 \mu m$, $2.1^{\phi} \times 100 mm$ 、

温度:室温、

5

移動相:5mmol/l CH₃CO₂NH₄/MeCN(10:90)、

10 流速:0.2ml/min、

注入量: 40μ1。

MS(質量分析): Quattoro II (Micromass)、

イオン化法:常圧化学イオン化(APCI)、

positive; Corona: 3.4k V,

15 Sheath gas: N_2 (501/hr)

Source temperature: 180°C,

Probe temperature: 5 5 0 °C,

Detection:プレグネノロン (Pregnenolone):m/z317.2 (cone: 10 V)、 D_4 -プレグネノロン (D_4 -pregnenolone):m/z321.2 (cone: 10 V)。

20 抗ストレス作用の測定:

25

ウィスター (Wistar) 系雄性ラットを用い、心理的ストレッサーを負荷する (ブレイン・リサーチ (Brain Res.), 641, 21~28 頁, 1994 年)。中央にプラットホームを設けた容器に約10cmの深さまで水を貯める。媒体あるいは本発明化合物を経口投与した30分後にストレッサー負荷を開始し、1時間後に脱糞数を数える (例えば、各群10匹)。本発明化合物の投与群および非処置群との脱糞数を比較することにより、本発明化合物の抗ストレス

作用を評価することができる。

5

10

20

高架式十字迷路による抗不安活性の測定:

床面より50cmの高さに、同じ長さ(50×10cm)の2本のオープンアームと、同じ長さ(50×10cm)の2本のクローズアーム(40cmの壁を設置)を互いに直角に交差するように設置し、高架式十字迷路装置とする。照明は両方のオープンアームにおける照度を一定にするように設置する。

評価の30分前に種々濃度の本発明化合物(5m1/kg)を経口投与したSD系雄性ラットを装置の中心部に静置し、オープンアームにおける滞在時間(秒)を5分間計測する。実験者は評価時間中、定位置にて計測する。

本発明化合物の投与群および非処置群において、オープンアームにおける 滞在時間(秒)を比較することにより、本発明化合物の抗不安作用を評価す ることができる。

ボーゲル型コンフリクト試験による抗不安活性の測定:

金属グリッドの床、飲水ノズル、ハウスライトのついたオペラントチャンバー($29 \times 29 \times 23$ c m、Med Associates Inc。)を用いる。試験にはSD 系雄性ラットを用い、評価前 48 時間絶水する。

評価の30分前に種々の濃度の本発明化合物($5\,m\,1/k\,g$)を経口投与したラットをオペラントチャンバーの金属グリッドの床の上に置き、2 秒間飲水するごとに0.65 ミリアンペアの電気ショックを500 ミリ秒間受けるという条件下で、被ショック回数を5 分間計測する。なお、電気ショックおよびラットの飲水行動は MED-PC software version 4.0 (Med Associates Inc.) により制御し記録する。

本発明化合物の投与群および非処置群において被ショック回数を比較する 25 ことにより、本発明品化合物の抗不安作用を評価することができる。

社会相互作用試験による抗不安活性の測定:

本発明化合物の投与群および非処置群において社会相互作用時間を比較することにより、本発明品化合物の抗不安作用を評価することができる。

[本発明化合物の製造方法]

一般式(I)で示される本発明化合物は、公知の方法、例えばコンプレヘンシブ・オーガニック・トランスフォーメーションズ(Comprehensive Organic Transformations: A Guide to Functional Group Preparations、第2版)(Richard C.Larock 著, John Wiley & Sons Inc, 1999)に記載された方法等を適宜改良した、例えば以下に示す方法、または実施例に示す方法を組み合わせることによって製造することができる。なお、以下各製造方法において、原料化合物は塩として用いてもよい。このような塩としては、前記した一般式(I)の薬学的に許容される塩として記載されたものが用いることができる。

[A] 一般式(I)で示される化合物のうち、 $Eが-NJ^1-C$ (=X) ーである化合物、すなわち一般式(I-1)

$$A^{A} \qquad X \qquad (I-1)$$

20

5

10

15

(基中、Xは酸素原子または硫黄原子を表わし、 J^{1-1} 、 A^A および Q^A は、それぞれ前記した J^1 、AおよびQと同じ意味を表わすが、 J^{1-1} 、 A^A および Q^A によって示される基に含まれるカルボキシル基、水酸基、アミノ基およ

びメルカプト基は保護が必要な場合には保護されているものとする。その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、以下の1)、2)または3)の方法に従って製造することができる。

1) 一般式(I-1)で示される化合物は、一般式(II)

$$\begin{array}{c|c}
\hline
A^{A} & N - J^{1-1} \\
H
\end{array}$$
(II)

5

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示されるアミン化合物と一般式 (III)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される(チオ)カルボン酸化合物を(チオ)アミド化反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによって製造することができる。

(チオ)アミド化反応としては、例えば、(1)酸ハライドを用いる方法、(2)混合酸無水物を用いる方法、(3)縮合剤を用いる方法等が挙げられる。

15 これらの方法を具体的に説明すると、

(1)酸ハライドを用いる方法は、例えば一般式(III)で示される化合物を有機溶媒(例えば、クロロホルム、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン等)中または無溶媒で、酸ハライド化剤(例えば、オキザリルクロリド、チオニルクロリド等)と-20℃~還流温度で反応させ、得られた酸ハライドを塩基(例えば、ピリジン、トリエチルアミン、ジメチルアニリン、ジメチルアミノビリジン、ジイソプロピルエチルアミン等)の存在下、有機溶媒(例えば、クロロホルム、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、酢酸エチ

ル等)中または無溶媒で、一般式(II)で示される化合物と-20℃~還流温度で反応させることにより行なわれる。また、得られた酸ハライドを有機溶媒(例えば、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン等)中、相間移動触媒(例えば、テトラブチルアンモニウムクロリド、トリエチルベンジルアンモニウムクロリド、トリn-オクチルメチルアンモニウムクロリド、トリメチルデシルアンモニウムクロリド、テトラメチルアンモニウムブロミド等の四級アンモニウム塩等)の存在下または非存在下、アルカリ水溶液(例えば、重曹水、水酸化ナトリウム水溶液等)を用いて、一般式(II)で示される化合物と-20℃~還流温度で反応させることにより行なうこともできる。

5

10

25

- (2)混合酸無水物を用いる方法は、例えば一般式(III)で示される化合物を有機溶媒(例えば、クロロホルム、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等)中または無溶媒で、塩基(例えば、ピリジン、トリエチルアミン、ジメチルアニリン、ジメチルアミノピリジン、ジイソプロピルエチルアミン等)の存在下、酸ハライド(例えば、ピバロイルクロリド、トシルクロリド、メシルクロリド等)、または酸誘導体(例えば、クロロギ酸エチル、クロロギ酸イソブチル等)と、-20℃~還流温度で反応させ、得られた混合酸無水物を塩基(例えば、ピリジン、トリエチルアミン、ジメチルアニリン、ジメチルアミノピリジン、ジイソプロピルエチルアミン等)の存在下、有機溶媒(例えば、クロロホルム、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等)中または無溶媒で、一般式(II)で示される化合物と-20℃~還流温度で反応させることにより行なわれる。
 - (3)縮合剤を用いる方法は、例えば一般式(III)で示される化合物と一般式(II)で示される化合物を、有機溶媒(例えば、クロロホルム、ジクロロメタン、ジメチルホルムアミド、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等)中、または無溶媒で、塩基(例えば、ピリジン、トリエチルアミン、ジ

これら(1)、(2) および(3) の反応は、いずれも不活性ガス(アル 10 ゴン、窒素等) 雰囲気下、無水条件で行なうことが望ましい。

カルボキシル基、水酸基、アミノ基またはメルカプト基の保護基の脱保護 反応は、よく知られており、例えば、(1)アルカリ加水分解による脱保護 反応、(2)酸性条件下における脱保護反応、

(3)加水素分解による脱保護反応、(4)シリル基の脱保護反応、(5) 3 金属を用いた脱保護反応、(6)金属錯体を用いた脱保護反応等が挙げられる。

これらの方法を具体的に説明すると、

- (1)アルカリ加水分解による脱保護反応は、例えば有機溶媒(例えば、メタノール、テトラヒドロフラン、ジオキサン等)中、アルカリ金属の水酸
 20 化物(例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム等)、アルカリ土類金属の水酸化物(例えば、水酸化バリウム、水酸化カルシウム等)もしくは炭酸塩(例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム等)またはその水溶液あるいはこれらの混合物を用いて、-20℃~還流温度で行なわれる。
- 25 (2)酸性条件下での脱保護反応は、例えば有機溶媒(例えば、ジクロロ メタン、クロロホルム、ジオキサン、酢酸エチル、アニソール等)中、有機

酸 (例えば、酢酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸、p-トシル酸等)、または無機酸 (例えば、塩酸、硫酸等) もしくはこれらの混合物 (例えば、臭化水素/酢酸等) 中、2, 2, 2-トリフルオロエタノールの存在下または非存在下、<math>-20~100 ℃で行なわれる。

- (3)加水素分解による脱保護反応は、例えば溶媒(例えば、エーテル系 (例えば、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ジメトキシエタン、ジエチル エーテル等)、アルコール系(例えば、メタノール、エタノール等)、ベン ゼン系(例えば、ベンゼン、トルエン等)、ケトン系(例えば、アセトン、 メチルエチルケトン等)、ニトリル系(例えば、アセトニトリル等)、アミ ド系(例えば、ジメチルホルムアミド等)、水、酢酸エチル、酢酸またはそ れらの2以上の混合溶媒等)中、触媒(例えば、パラジウムー炭素、パラジ ウム黒、水酸化パラジウムー炭素、酸化白金、ラネーニッケル等)の存在下、 常圧または加圧下の水素雰囲気下またはギ酸アンモニウム存在下、-20~ 200℃で行なわれる。
- 15 (4)シリル基の脱保護反応は、例えば水と混和しうる有機溶媒(例えば、 テトラヒドロフラン、アセトニトリル等)中、テトラブチルアンモニウムフ ルオライドを用いて、-20℃~還流温度で行なわれる。
 - (5)金属を用いた脱保護反応は、例えば酸性溶媒(例えば、酢酸、pH 4.2~7.2 の緩衝液またはそれらの溶液とテトラヒドロフラン等の有機溶媒との混合液)中、粉末亜鉛の存在下、必要であれば超音波をかけながら、-2 0℃~還流温度で行なうことができる。

20

25

(6)金属錯体を用いた脱保護反応は、例えば有機溶媒(例えば、ジクロロメタン、ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、アセトニトリル、ジオキサン、エタノール等)、水またはそれらの混合溶媒中、トラップ試薬(例えば、水素化トリブチルスズ、トリエチルシラン、ジメドン、モルホリン、ジエチルアミン、ピロリジン等)、有機酸(例えば、酢酸、

半酸、2-エチルへキサン酸等)および/または有機酸塩(例えば、2-エチルへキサン酸ナトリウム、2-エチルへキサン酸カリウム等)の存在下、ホスフィン系試薬(例えば、トリフェニルホスフィン等)の存在下または非存在下、金属錯体(例えば、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム(0)、二塩化ビス(例えば、トリフェニルホスフィン)パラジウム(II)、酢酸パラジウム(II)、塩化トリス(トリフェニルホスフィン)ロジウム(I)等)を用いて、-20℃~還流温度で行なうことができる。

5

10

15

20

また、上記以外にも、例えばプロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis) (T. W. Greene 著, John Wiley & Sons Inc, 1999) に記載された方法によって、脱保護反応を行なうことができる。

カルボキシル基の保護基としては、例えばメチル基、エチル基、アリル基、 t ーブチル基、トリクロロエチル基、ベンジル(Bn)基、フェナシル基、 pーメトキシベンジル基、トリチル基、2ークロロトリチル基またはそれら の構造が結合した固相担体等が挙げられる。

水酸基の保護基としては、例えばメチル基、トリチル基、メトキシメチル (MOM) 基、1-xトキシエチル (EE) 基、メトキシエトキシメチル (MEM) 基、2-rトラヒドロピラニル (THP) 基、トリメチルシリル (TMS) 基、トリエチルシリル (TES) 基、t-ブチルジメチルシリル (TBDMS) 基、t-ブチルジフェニルシリル (TBDPS) 基、アセチル (Ac) 基、ピバロイル基、ベンゾイル基、ベンジル (Bn) 基、p-メトキシベンジル基、アリルオキシカルボニル (Alloc) 基、2, 2, 2-トリクロロエトキシカルボニル (Troc) 基等が挙げられる。

アミノ基の保護基としては、例えばベンジルオキシカルボニル基、t-ブトキ シカルボニル基、アリルオキシカルボニル (Alloc)基、1-メチル-1-(4-ビフェニル)エトキシカルボニル (Bpoc)基、トリフルオロ

アセチル基、9 - フルオレニルメトキシカルボニル基、ベンジル(Bn)基、 p-メトキシベンジル基、ベンジルオキシメチル(BOM)基、2-(トリメチルシリル)エトキシメチル(SEM)基等が挙げられる。

メルカプト基の保護基としては、例えばベンジル基、メトキシベンジル基、 メトキシメチル (MOM) 基、2ーテトラヒドロピラニル (THP) 基、ジ フェニルメチル基、アセチル (Ac) 基等が挙げられる。

カルボキシル基、水酸基、アミノ基またはメルカプト基の保護基としては、 上記した以外にも容易にかつ選択的に脱離できる基であれば特に限定されない。例えば、前記したプロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・ シンセシスに記載されたものが用いられる。

当業者には容易に理解できることではあるが、これらの脱保護反応を使い分けることにより、目的とする本発明化合物を容易に製造することができる。

2) 一般式 (I-1) で示される化合物は、一般式 (II) で示される化合物と、一般式 (IV)

10

15

(式中、L³は、ハロゲン原子、イミダゾリル基等の脱離基を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物を反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによっても製造することができる。

20 一般式(II)で示される化合物と、一般式(IV)で示される化合物の反応は、例えば一般式(IV)で示される化合物を塩基(例えば、ピリジン、トリエチルアミン、ジメチルアニリン、ジメチルアミノピリジン、ジイソプロピルエチルアミン等)の存在下、有機溶媒(例えば、クロロホルム、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、酢酸エチル等)中、一般式(II)で示される化合物と-20℃~還流温度で反応さ

せることにより行なわれる。また、一般式(IV)で示される化合物を有機溶媒(例えば、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン等)中、相間移動触媒(例えば、テトラブチルアンモニウムクロリド、トリエチルベンジルアンモニウムクロリド、トリnーオクチルメチルアンモニウムクロリド、トリメチルデシルアンモニウムクロリド、テトラメチルアンモニウムブロミド等の四級アンモニウム塩等)の存在下または非存在下、アルカリ水溶液(例えば、炭酸水素ナトリウム水溶液、水酸化ナトリウム水溶液等)を用いて、一般式(II)で示される化合物と-20℃~還流温度で反応させることにより行なうこともできる。

10 保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行なうことができる。

3)一般式(I-1)で示される化合物は、一般式(V)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物と、一般式(VI)

$$HN - Q^A \qquad (VI)$$

$$J^{1-1}$$

15

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物を反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによって製造することができる。

一般式 (V) で示される化合物と、一般式 (VI) で示される化合物の反応 は、前記した一般式 (II) で示される化合物と、一般式 (IV) で示される化 合物の反応に準じた方法で行なうことができる。

[B] 一般式(I)で示される化合物のうち、 $Eが-NJ^1-SO_2-を表$

わす化合物、すなわち一般式(I-2)

10

$$\begin{array}{c|c}
J^1 \\
N & Q^A \\
O & O
\end{array}$$
(I-2)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、 以下に示す1)、2)または3)の方法によって製造することができる。

5 1) 一般式 (I-2) で示される化合物は、一般式 (II) で示されるアミン化合物と、一般式 (VII)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示されるスルホン酸 化合物を反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことに よっても製造することができる。

一般式 (II) で示される化合物と、一般式 (VII) で示される化合物の反応は、例えば (1) 酸ハライドを用いる方法、 (2) 混合酸無水物を用いる方法、 (3) 縮合剤を用いる方法等が挙げられる。これらの方法は前記した方法に準じて行なうことができる。

15 保護基の脱保護反応は前記の方法により行なうことができる。

2) 一般式 (I-2) で示される化合物は、一般式 (II) で示される化合物と、一般式 (VIII)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物を反 20 応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによっても製

造することができる。

一般式 (II) で示される化合物と、一般式 (VIII) で示される化合物の反応は、前記した一般式 (II) で示される化合物と、一般式 (IV) で示される化合物の反応に準じた方法で行なうことができる。

5 保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行なうことができる。

3) 一般式 (I-2) で示される化合物は、一般式 (V) で示される化合物と、一般式 (IX)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物を反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによって製造することができる。

一般式(V)で示される化合物と、一般式(IX)で示される化合物の反応は、前記した一般式(II)で示される化合物と、一般式(IV)で示される化合物の反応に準じた方法により行なうことができる。

15 保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行なうことができる。

[C] 一般式(I)で示される化合物のうち、Yが $-NJ^1-C$ (=X) $-NJ^2-$ を表わす化合物、すなわち一般式(I-3)

$$\begin{array}{c|cccc}
 & J^1 & J^2 \\
 & N & N \\
 & Q^A & (I-3)
\end{array}$$

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、 20 以下の1)または2)の方法に従って製造することができる。

1) 一般式(I-3)で示される化合物は、一般式(II)で示されるアミ

ン化合物と、一般式(X)

$$X = C = N - Q^A (X)$$

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物をウレア化反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによっても製造することができる。

ウレア化反応は、以下の1)または2)の方法に従って行なうことができる。

1)例えば有機溶媒(例えば、トルエン、ベンゼン、キシレン、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、1,2ージクロロエタン、ジメチルホルムアミド等)中、0℃~還流温度で行なうことができる。この反応は不活性気体存在下、無水条件下で行なうことが好ましい。

保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行なうことができる。

2)一般式(XI)

20

$$\begin{array}{c|c}
J^{1-1} \\
N & L^4
\end{array}$$
(XI)

15 (式中、 L^4 はハロゲン原子を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わ す。)で示される (チオ) カルバモイルハライドと一般式 (XII)

$$H$$
 $J^{2-1}N_Q^A$ (XII)

(式中、J²⁻¹はJ²と同じ意味を表わすが、J²⁻¹によって示される基に含まれるカルボキシル基、水酸基、アミノ基およびメルカプト基は保護が必要な場合には保護されているものとし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示されるアミン化合物を反応に付し、さらに必要に応じて保護基の

脱保護反応に付すことによっても行なうことができる。

10

15

この反応は公知であり、例えば、一般式(XI)で示される化合物を塩基(例えば、ピリジン、トリエチルアミン、ジメチルアニリン、ジメチルアミノピリジン、ジイソプロピルエチルアミン等)の存在下、一般式(XII)で示される化合物と有機溶媒(例えば、クロロホルム、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等)中、-20 $^{\circ}$ $^{\circ}$

または、一般式 (XI) で示される化合物を有機溶媒 (例えば、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル等) 中、アルカリ水溶液 (例えば、炭酸水素ナトリウム水溶液または水酸化ナトリウム溶液等) を用いて、一般式 (XII) で示される化合物と-20℃~還流温度で反応させることにより行なうこともできる。

一般式(XI)で示される化合物は、一般式(II)で示される化合物を有機溶媒(クロロホルム、ジクロロメタン、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等)中または無溶媒で、ホスゲン化合物(例えば、ホスゲン、チオホスゲン、トリホスゲン(ビス(トリクロロメチル)カーボネート)等)および塩基(例えば、ピリジン、トリエチルアミン、ジメチルアニリン、ジメチルアミノピリジン、ジイソプロピルエチルアミン等)の存在下、-20℃~還流温度で反応させることによって製造することができる。

20 保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行なうことができる。

[D] 一般式(I)で示される化合物のうち、Yが $-N(J^1)-(CH_2)_t-(基中、tは1~8の整数を表わす。)を表わす化合物、すなわち一般式(I-4)$

$$A^{A}$$
 N^{-1} $(CH_2)_t$ Q^{A} $(I-4)$

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物は、 一般式 (II) で示されるアミン化合物と、一般式 (XIII)

$$L^5-(CH_2)_t-Q^A$$
 (XIII)

(式中、L⁵はハロゲン原子、メシルオキシ基(OMs基)、トシルオキシ基 (OTs基)、トリフルオロメタンスルホニルオキシ基(OTf基)、アルキルチオ基、アルキルスルフィニル基、アルキルスルホニル基、ヒドロキシスルホニル基等の脱離基を表わし、その他の記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物を反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによっても製造することができる。

一般式 (II) で示される化合物と一般式 (XIII) で示される化合物との反応は、例えば有機溶媒 (例えば、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、クロロホルム、ベンゼン、トルエン、キシレン、ヘキサン、ヘプタン、シクロヘキサン、ジエチルエーテル、ジオキサン、アセトン、エチルメチルケトン、アセトニトリル、ジメチルスルホキシド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセタミド、酢酸エチル等)中、塩基 (例えば、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸セシウム、水素化ナトリウム等) 存在下、および触媒 (例えば、ヨウ化カリウム、ヨウ化ナトリウム、ヨウ化テトラーローブチルアンモニウム等)の存在下または非存在下、-20℃~還流温度で行なうことができる。

10

15

20 [E] 一般式 (I) で示される化合物のうち、YがーC (=X) -N (J^1) 一を表わす化合物、すなわち一般式 (I-5)

保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行なうことができる。

$$\begin{array}{c|c}
X \\
Q^A \\
\downarrow J^1
\end{array}$$
(I-5)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物は、

一般式 (XIV)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物と、一般式 (XV)

5

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物をアミド化反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによっても製造することができる。

アミド化反応は、前記の一般式 (II) で示される化合物と一般式 (III) で 10 示される化合物との反応と同様の方法で行なうことができる。

保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行なうことができる。

また、一般式 (I-5)で示される化合物は、一般式 (XVI)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物と、 -般式 (XV)で示される化合物を反応に付し、さらに必要に応じて保護基の 脱保護反応に付すことによっても製造することができる。

一般式 (XVI) で示される化合物と、一般式 (XV) で示される化合物の反応は、前記した一般式 (II) で示される化合物と、一般式 (IV) で示される化合物の反応と同様の方法で行なうことができる。

20 保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行なうことができる。

[F] 一般式(I)で示される化合物のうち、Yが $-SO_2-NJ^1-を表わす化合物、すなわち一般式(I-6)$

$$Q^{A}$$
 (I-6)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。) で示される化合物は、 5 一般式 (XVII)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物と、一般式 (XV)で示される化合物をスルホンアミド化反応に付し、さらに必要に応じて保護基の脱保護反応に付すことによっても製造することができる。

10 スルホンアミド化反応は、前記と同様の方法で行なうことができる。 保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行なうことができる。

2) 一般式 (I-6) で示される化合物は、一般式 (XVIII)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物と、 -般式 (XV)で示される化合物を反応に付し、さらに必要に応じて保護基の 脱保護反応に付すことによっても製造することができる。

一般式 (XVIII) で示される化合物と、一般式 (XV) で示される化合物の 反応は、前記した一般式 (II) で示される化合物と、一般式 (IV) で示され る化合物の反応と同様の方法で行なうことができる。

保護基の脱保護反応は前記と同様の方法により行なうことができる。

[G] 一般式(I)で示される化合物のうち、Eが-C(=X)-O-である化合物、すなわち一般式(I-7)

$$\begin{array}{c|c}
X \\
Q^{A}
\end{array}$$
(I-7)

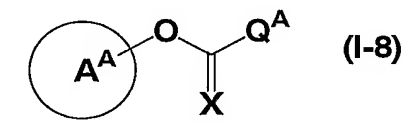
5 (式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、 一般式 (XII)で示される化合物と一般式 (XIX)

$$HO \longrightarrow Q^A$$
 (XIX)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物を(チオ)エステル化反応に付すことによって製造することができる。

10 (チオ) エステル化反応は上記の (チオ) アミド化反応と同様にして行な うことができる。

[H] 一般式(I)で示される化合物のうち、Eが-O-C (=X) - である化合物、すなわち一般式 (I-8)



15 (式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、 一般式 (III)で示される化合物と一般式 (XX)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物を(チオ)エステル化反応に付すことによって製造することができる。

(チオ)エステル化反応は上記の(チオ)アミド化反応と同様にして行な うことができる。

上記の一般式(I-1)~(I-8)で示される化合物はいずれも環Aと Qの間にアミド結合、エステル結合またはスルホンアミド結合のみを有する が、これらの化合物のほか、例えば環Aとアミド結合の間にスペーサーとし てアルキレン基を有する化合物、例えば一般式(I-9)

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物は、 当業者には容易に理解できることであるが、一般式 (XXI)

10

15

(式中、すべての記号は前記と同じ意味を表わす。)で示される化合物と一般式 (XV)で示される化合物を、前記したアミド化反応と同様の反応に付すことによって製造することができる。

出発原料または試薬として用いる一般式 (II) ~ (XXI) で示される化合物 は、それ自体公知であるか、あるいは公知の方法、例えば前記したコンプレ ヘンシブ・オーガニック・トランスフォーメーションズに記載された方法、 あるいはジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー (J. Med. Chem.), 2002, 45, 14, 2995 頁等に記載の方法を用いることで容易に製造することが できる。

20 例えば、一般式 (II) で示される化合物のうち、例えばピラゾール骨格を 有する化合物は、反応工程式 1 に示される方法に従って製造することができ

る。反応工程式1において、 T^A 、 T^B および T^C はそれぞれ独立して、水素原子、または置換基(環Aの置換基と同じ意味を表わす)を表わす。

反応工程式1

$$T^{A}$$
 T^{B} T^{C} $T^$

例えば、一般式 (II) で示される化合物のうち、例えばイミダゾール骨格 を有する化合物は、反応工程式 2 に示される方法に従って製造することができる。

反応工程式
$$2$$

The pocial Table Po

反応工程式 1 および 2 中、出発原料または試薬として用いる一般式(XXIII)、(XXIV) および (XXVI) で示される化合物は、それ自体公知であるか、あるいは公知の方法により容易に製造することができる。

10

本明細書中の各反応においては、適宜、高分子ポリマー(例えば、ポリスチレン、ポリアクリルアミド、ポリプロピレン、ポリエチレングリコール等) に担持させた固相担持試薬を用いてもよい。

本明細書中の各反応において、反応生成物は通常の精製手段、例えば常圧 15 下または減圧下における蒸留、シリカゲルまたはケイ酸マグネシウムを用い

た高速液体クロマトグラフィー、薄層クロマトグラフィー、イオン交換樹脂、スカベンジャー樹脂あるいはカラムクロマトグラフィーまたは洗浄、再結晶等の方法により精製することができる。精製は各反応ごとに行なってもよいし、いくつかの反応終了後に行なってもよい。

5 [毒性]

一般式 (I) で示される化合物の毒性は非常に低いものであり、医薬として使用するために十分安全である。

[発明の効果]

ストレッサーによって誘発、増悪および/または再燃される疾患やストレ スに起因する疾患としては、例えば、ストレスに起因する中枢性疾患(例え 15 ば、不安関連疾患(神経症、心身症、全般性不安障害(GAD)、社会不安 障害(SAD)、パニック障害、多動性障害、注意欠陥、人格障害、双極性 障害、自閉症等)、睡眠障害、うつ病、反応性うつ病、てんかん、パーキン ソン病、パーキンソン症候群、統合失調症、自律神経失調症、ハンチントン 病、アルツハイマー病、情動障害、認知障害、偏頭痛、緊張型頭痛、群発頭 20 痛、外傷後ストレス障害(PTSD)、解離性障害、不眠症、神経性嘔吐、 神経性咳嗽、心因性痙攣発作、心因性失神発作、職場不適応、燃え尽き症候 群、慢性疲労症候群、書痙、痙性斜頸等)、ストレスに起因する呼吸器系疾 患(例えば、喘息、気管支喘息、過換気症候群、喉頭痙攣、慢性閉塞性肺疾 患等)、ストレスに起因する消化器系疾患(例えば、過敏性腸症候群、消化 25 性潰瘍、機能性消化不良症、胃・十二指腸潰瘍、潰瘍性大腸炎、胆道ジスキ

5

10

15

20

ネジー、食道痙攣、胃アトニー、空気嚥下症、慢性肝炎、慢性膵炎等)、ス トレスに起因する循環器系疾患(例えば、本態性高血圧、不整脈、(神経性) 狭心症、本態性低血圧、起立性調節障害、心筋梗塞、動脈硬化、めまい等)、 ストレスに起因する泌尿器系・生殖器系疾患(例えば、排尿障害、神経性頻 尿(過活動膀胱)、夜尿症、遺尿症、心因性尿閉、インポテンツ、勃起不全、 前立腺症、尿道症候群等)、ストレスに起因する婦人科系疾患(例えば、更 年期障害、月経痛、月経異常、月経前症候群、不妊症、不感症、悪阻、流早 産等)、ストレスに起因する内分泌・代謝系疾患(例えば、神経性食思不振 症、摂食障害、拒食症、過食症、バーター症候群、甲状腺機能亢進症、糖代 謝障害(例えば、糖尿病、(反射性)低血糖症等)、脂質代謝障害(例えば、 高脂血症等)、痛風、骨粗鬆症、視床下部疾患、下垂体疾患、副甲状腺疾患、 副腎皮質・副腎髄質疾患、性腺疾患、心因性多飲症、肥満症等)、ストレス に起因する眼科系疾患(例えば、眼精疲労、中心性網膜炎、飛蚊症、眼瞼痙 變、原発性緑内障、めまい等)、ストレスに起因する耳鼻咽喉科系疾患(例) えば、耳鳴り、めまい、心因性難聴、慢性副鼻腔炎、アレルギー性鼻炎、嗅 覚障害、吃音、失声症等)、ストレスに起因する口腔外科・歯科系疾患(例 えば、顎関節症、舌咽神経痛、突発性舌痛症、口内炎、歯痛、口臭症、唾液 分泌異常、歯ぎしり等)、ストレスに起因する外科・整形外科系疾患(例え ば、術後腹部神経症、ダンピング症候群、頻回施術症、形成後神経症、関節 リウマチ、腰痛症、頸肩腕症候群、肩こり、結合織炎、多発関節痛、全身性 筋痛症、痛風等)、ストレスに起因する皮膚系疾患(例えば、慢性蕁麻疹、 アトピー性皮膚炎、多汗症、湿疹、皮膚掻痒症、円形脱毛症等)およびスト レスに起因するその他の疾患(例えば、がん、全身性エリスマトーデス等) が挙げられる。

25 本発明化合物は、1)その本発明化合物の予防および/または治療効果の 補完および/または増強、2)その本発明化合物の動態・吸収改善、投与量

の低減、および/または3) その本発明化合物の副作用の軽減のために他の 薬剤と組み合わせて、併用剤として投与してもよい。

本発明化合物と他の薬剤の併用剤は、1つの製剤中に両成分を配合した配合剤の形態で投与してもよく、また別々の製剤にして投与する形態をとってもよい。この別々の製剤にして投与する場合には、同時投与および時間差による投与が含まれる。また、時間差による投与は、本発明化合物を先に投与し、他の薬剤を後に投与してもよいし、他の薬剤を先に投与し、本発明化合物を後に投与してもよく、それぞれの投与方法は同じでも異なっていてもよい。

5

10

15

20

25

他の薬剤は、低分子化合物であってもよく、また高分子の蛋白、ポリペプチド、ポリヌクレオチド (DNA、RNA、遺伝子)、アンチセンス、デコイ、抗体であるか、またはワクチン等であってもよい。他の薬剤の投与量は、臨床上用いられている用量を基準として適宜選択することができる。また、本発明化合物と他の薬剤の配合比は、投与対象の年齢および体重、投与方法、投与時間、対象疾患、症状、組み合わせ等により適宜選択することができる。例えば、本発明化合物1質量部に対し、他の薬剤を0.01~100質量部用いればよい。他の薬剤は以下に示す同種群および異種群から任意に1種または2種以上を適宜の割合で組み合わせて投与してもよい。また、本発明化合物の予防および/または治療効果を補完および/または増強する他の薬剤には、下記したメカニズムに基づいて、現在までに見出されているものだけでなく今後見出されるものも含まれる。

本発明化合物と併用してもよい他の薬剤としては、例えば、抗不安薬(例えば、ベンゾジアゼピン系抗不安薬、チエノジアゼピン系抗不安薬、非ベンゾジアゼピン系抗不安薬、セロトニン作動薬、CRF拮抗薬、タキキニンNK₁拮抗薬等)、抗うつ薬(例えば、三環式抗うつ薬、四環式抗うつ薬、モノアミン遊離薬、モノアミンオキシダーゼ阻害薬、モノアミン再取込み阻害薬

(SSRI、SNRI)、CRF拮抗薬、タキキニンNK₁拮抗薬、ニューロ テンシン拮抗薬等)、抗パーキンソン薬(例えば、抗コリン薬、ドパミン作 動薬、モノアミンオキシダーゼ阻害薬等)、統合失調症治療薬(例えば、ド パミン拮抗薬等)、抗てんかん薬(例えば、バルビツール酸系抗てんかん薬、 ヒダントイン系抗てんかん薬等)、抗めまい薬、喘息治療薬(例えば、気管 支拡張薬、α受容体作動薬、β2受容体作動薬、キサンチン誘導体、吸入ステ ロイド、抗コリン薬、5ーリポキシゲナーゼ阻害薬等)、消化性潰瘍治療薬 (例えば、攻撃因子抑制薬、抗ペプシン薬、制酸薬、ヒスタミンH2受容体拮 抗薬、抗ガストリン薬、プロトンポンプ阻害薬、ムスカリン受容体拮抗薬、 抗コリン薬、防御因子増強薬、プロスタグランジン誘導体等)、消化管機能 10 調整薬・消化管運動促進薬(例えば、整腸薬、CCK-A拮抗薬、ニューロ テンシン拮抗薬、オピオイド作動薬、ムスカリン作動薬、5 - H T ₄作動薬、 5-HT₃拮抗薬等)、止瀉薬(例えば、止痢薬、オピオイドル受容体刺激薬 等)、瀉下薬(例えば、膨張性下剤、塩類下剤、刺激性下剤、親和性ポリア クリル樹脂等)、血圧降下薬(例えば、カルシウム拮抗薬、β受容体遮断薬、 15 α_1 受容体遮断薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、アンジオテンシン II受容体遮断薬等)、抗不整脈薬(例えば、ナトリウム拮抗薬、β受容体遮断 薬、カリウム拮抗薬、カルシウム拮抗薬等)、強心薬(例えば、ホスホジエ ステラーゼ阻害薬、強心配糖体、β受容体作動薬等)、排尿障害治療薬(例 えば、頻尿治療薬、抗コリン薬、ムスカリン作動(拮抗)薬、タキキニンN 20 K₁拮抗薬、NK₂拮抗薬等)等が挙げられる。

上記併用剤により予防および/または治療効果を奏する疾患は特に限定されず、本発明化合物の予防および/または治療効果を補完および/または増 強する疾患であればよい。

25 本発明化合物の過敏性腸症候群に対する予防および/または治療効果の補 完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば抗不安薬(例えば、

ベンゾジアゼピン系抗不安薬、チエノジアゼピン系抗不安薬、非ベンゾジアゼピン系抗不安薬、セロトニン作動薬、CRF拮抗薬等)、抗うつ薬(例えば、モノアミン遊離薬、モノアミンオキシダーゼ阻害薬、モノアミン再取込み阻害薬(SNRI、SSRI)、CRF拮抗薬、ニューロテンシン拮抗薬、 三環式抗うつ薬、四環式抗うつ薬等)、抗コリン薬、消化管機能調整薬・消化管運動促進薬(例えば、整腸薬、CCKーA拮抗薬、ニューロテンシン拮抗薬、オピオイド作動薬、ムスカリン作動薬、 $5-HT_4$ 作動薬等)、止瀉薬(例えば、止痢薬、オピオイド μ 受容体刺激薬等)、瀉下薬(例えば、膨張性下剤、塩類下剤、刺激性下剤、親和性ポリアクリル樹脂等)、粘膜麻痺薬、 自律神経調節薬、カルシウム拮抗薬、ホスホジエステラーゼ阻害薬、セロトニン拮抗薬(例えば、 $5-HT_3$ 拮抗薬、 $5-HT_4$ 拮抗薬)、ダリフェナジン、ポリカルボフィルカルシウム等が挙げられる。

本発明化合物の胃・十二指腸潰瘍に対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば消化性潰瘍治療薬(例えば、攻撃因子抑制薬、抗ペプシン薬、制酸薬、ヒスタミンH₂受容体拮抗薬、抗ガストリン薬、プロトンポンプ阻害薬、ムスカリン受容体拮抗薬、抗コリン薬、防御因子増強薬、プロスタグランジン誘導体、メサラジン、サラゾスルファビリジン等)、抗コリン薬、胃粘膜麻酔薬、抗不安薬(例えば、ベンゾジアゼピン系抗不安薬、チエノジアゼピン系抗不安薬、非ベンゾジアゼピン系抗不安薬、ホベンゾジアゼピン系抗不安薬、ホベンゾジアゼピン系抗不安薬、ホベンゾジアゼピン系抗不安薬、ホベンゾジアゼピン系抗不安薬、ホベンゾジア

15

20

25

本発明化合物の潰瘍性大腸炎に対する予防および/または治療効果の補完 および/または増強のための他の薬剤としては、例えばメサラジン、サラゾ スルファピリジン、消化性潰瘍治療薬(例えば、攻撃因子抑制薬、抗ペプシ ン薬、制酸薬、ヒスタミンH₂受容体拮抗薬、抗ガストリン薬、プロトンポン プ阻害薬、ムスカリン受容体拮抗薬、抗コリン薬、防御因子増強薬、プロス

タグランジン誘導体等)、抗コリン薬、ステロイド薬、5-リポキシゲナーゼ阻害剤、抗酸化薬、 LTB_4 拮抗薬、局所麻酔薬、免疫抑制薬、防御因子増強薬、メタロプロテアーゼ阻害剤等が挙げられる。

本発明化合物の胆道ジスキネジーに対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えばセルレイン、鎮痙薬、COMT (カテコールーOーメチルトランスフェラーゼ) 阻害薬、コリン作動薬、抗コリン薬、抗不安薬、利胆薬、抗うつ薬、CCKーA拮抗薬等が挙げられる。

5

10

15

20

本発明化合物の空気嚥下症に対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば整腸薬、抗不安薬、自律神経調整薬、線維製剤、消化酵素剤、ガス吸着剤、腸管運動促進薬等が挙げられる。

本発明化合物の慢性肝炎に対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば肝水解物製剤、ポリエンホスファチジルコリン、グリチルリチン製剤、プロトポルフィリンナトリウム、ウルソデオキシコール酸、ステロイド薬、抗コリン薬、制酸薬、プロパゲルマニウム、脂質過酸化酵素阻害剤等が挙げられる。

本発明化合物の慢性膵炎に対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば蛋白分解酵素阻害剤、胃酸分泌抑制薬、鎮痙薬(例えば、COMT阻害剤、抗セロトニン薬等)、非ステロイド性消炎鎮痛薬、中枢性鎮痛薬、鎮静薬、消化酵素剤、制酸薬、ヒスタミンH₂受容体拮抗薬、抗うつ薬、胃粘膜局所麻酔薬、消化管機能調整薬(CCK-A拮抗薬)等が挙げられる。

本発明化合物の食道痙攣に対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば食道運動機能調整薬、抗不安薬、自律神経調整薬等が挙げられる。

本発明化合物の胃アトニーに対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば消化管運動促進薬、消化酵素剤、精神安定薬等が挙げられる。

本発明化合物の機能性消化不良症に対する予防および/または治療効果の補完および/または増強のための他の薬剤としては、例えば制酸薬、ヒスタミンH₂受容体拮抗薬、消化管機能調節薬、消化管運動促進薬、抗不安薬、精神安定薬、消化酵素薬、プロトンポンプ阻害薬、ムスカリン受容体拮抗薬、抗コリン薬、防御因子増強薬、ドパミン拮抗薬等が挙げられる。

抗不安薬としては、例えば、ジアゼパム、オキサゾラム、フルニトラゼパ 10 ム、アルプラゾラム、エチゾラム、フルタゾラム、ロラゼパム、ロフラゼプ 酸エチル、トフィソパム、クロチアゼパム、γオリザノール等が挙げられる。

三環式抗うつ薬としては、例えば、アミトリプチリン、イミプラミン、クロミプラミン、ノルトリプチリン、デシプラミン、アモキサピン等が挙げられる。

15 四環式抗うつ薬としては、例えば、ミアンセリン、マプロチリン等が挙げられる。

モノアミン再取り込み阻害薬としては、例えば、トラゾドン、フルボキサミン等が挙げられる。

抗パーキンソン薬としては、例えば、レボドパ、アマンタジン、セレギリ 20 ン、ブロモクリプチン、プラミペキソール、抗コリン薬等が挙げられる。

抗コリン薬としては、例えばトリヘキシフェニジル、ビペリデン、臭化イプラトロピウム、臭化メペンゾラート等が挙げられる。

抗てんかん薬としては、例えば、フェノバルビタール、フェニトイン、カルバマゼピン、バルプロ酸、クロナゼパム等が挙げられる。

25 抗めまい薬としては、例えば、ジフェニドール、ベタヒスチン等が挙げられる。

喘息治療薬としては、例えば、エフェドリン、オルシプレナリン、サルブタモール、プロカテロール、テオフィリン、アミノフィリン、クロモグリク酸ナトリウム、抗コリン薬、吸入ステロイド薬等が挙げられる。

吸入ステロイド薬としては、例えば、ベクロメタゾン、プレドニゾロン等 5 が挙げられる。

抗ペプシン薬としては、例えば、スクラルファート等が挙げられる。

制酸薬としては、例えば、炭酸水素ナトリウム、酸化マグネシウム、乾燥水酸化アルミニウムゲル、ケイ酸アルミニウム等が挙げられる。

ヒスタミンH₂受容体拮抗薬としては、例えば、ファモチジン、ラニチジン、 シメチジン、ロキサチジン等が挙げられる。

抗ガストリン薬としては、例えば、プログルミド等が挙げられる。

10

プロトンポンプ阻害薬としては、例えば、オメプラゾール、ランソプラゾール等が挙げられる。

ムスカリン受容体拮抗薬としては、例えば、ピレンゼピン等が挙げられる。

15 防御因子増強薬としては、例えば、ゲファルナート、テプレノン、スクラルファート、アルジオキサ、塩酸セトラキサート、オルノプロスチル等が挙げられる。

プロスタグランジン誘導体としては、例えば、オルノプロスチル、ミソプロストール等が挙げられる。

20 消化管機能調節薬としては、例えば、シサプリド、ドンペリドン、スルピリド、メトクロプラミド、アロセトロン、マレイン酸トリメブチン等が挙げられる。

消化管運動促進薬としては、例えば、シサプリド、テガセロド、塩酸ベタネコール等が挙げられる。

25 止瀉薬としては、例えば、ロペラミド等が挙げられる。

膨張性下剤としては、例えば、メチルセルロース、カルメロース、ラクツ

ロース等が挙げられる。

塩類下剤としては、例えば、硫酸マグネシウム、酸化マグネシウム等が挙 げられる。

刺激性下剤としては、例えば、ピコスルファート、ラクツロース、ヒマシ 油、センナ、大黄等が挙げられる。

血圧降下薬としては、例えば、ニカルジピン、ニフェジピン、ニルバジピン、アテノロール、アロチノール、カルテオロール、プロプラノロール、メトプロロール、プラゾシン、カプトプリル、エラナプリル、カンデサルタンシレキセチル、ロサルタンカリウム等が挙げられる。

10 抗不整脈薬としては、例えば、キニジン、プロカインアミド、ジソピラミド、リドカイン、メキシレチン、プロプラノロール、アミオダロン、ベラパミル等が挙げられる。

強心薬としては、例えば、ジギトキシン、ジゴキシン、ドパミン、ドブタ ミン、アミノフィリン、ミルノリン等が挙げられる。

15 排尿障害治療薬としては、例えば、オキシブチニン、タムスロシン、プロ ピベリン等が挙げられる。

局所麻酔薬としては、例えば、リドカイン、オキセサゼイン、塩酸プロカイン、塩酸ジブカイン、塩酸コカイン、塩酸テトラカイン等が挙げられる。

免疫抑制薬としては、例えば、シクロスポリン、タクロリムス、アザチオ 20 プリン、FTY720等が挙げられる。

自律神経調整薬としては、例えば、γオリザノール等が挙げられる。

利胆薬としては、例えば、ウルソデオキシコール酸等が挙げられる。

タキキニンNK1拮抗薬としては、例えば、アプレピタント等が挙げられる。

25 本発明化合物、または本発明化合物と他の薬剤の併用剤を含有してなる医薬組成物を上記の目的で用いるには、通常、全身的または局所的に、経口ま

たは非経口の形で投与される。

5

20

25

投与量は、年齢、体重、症状、治療効果、投与方法、処理時間等により異なるが、通常、成人一人当たり、一回につき、 100μ gから 1000mgの範囲で一日一回から数回経口投与されるか、または成人一人当たり、一回につき、 50μ gから 500mgの範囲で一日一回から数回非経口投与されるか、または一日 1時間から 24時間の範囲で静脈内に持続投与される。

もちろん前記したように、投与量は種々の条件により変動するので、上記 投与量より少ない量で十分な場合もあるし、また範囲を越えて投与の必要な 場合もある。

10 本発明化合物、または本発明化合物と他の薬剤の併用剤を含有してなる医薬組成物を投与する際には、例えば経口投与のための内服用固形剤、内服用液剤および非経口投与のための注射剤、外用剤、坐剤、点眼剤、吸入剤等として用いられる。

経口投与のための内服用固形剤には、例えば錠剤、丸剤、カプセル剤、散 15 剤、顆粒剤等が挙げられる。カプセル剤には、例えばハードカプセルおよび ソフトカプセル等が挙げられる。

このような内服用固形剤においては、例えば1種または2種以上の活性物質はそのままか、または賦形剤(例えば、ラクトース、マンニトール、グルコース、微結晶セルロース、デンプン等)、結合剤(例えば、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等)、崩壊剤(例えば、繊維素グリコール酸カルシウム等)、滑沢剤(例えば、ステアリン酸マグネシウム等)、安定剤、溶解補助剤(例えば、グルタミン酸、アスパラギン酸等)等と混合され、常法に従って製剤化して用いられる。また、必要によりコーティング剤(例えば、白糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート等)で被覆していてもよいし、また2以上の層で被覆していてもよい。さ

らにゼラチンのような吸収されうる物質のカプセルも包含される。

経口投与のための内服用液剤には、例えば薬剤的に許容される水剤、懸濁剤、乳剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含まれる。このような液剤においては、1種または2種以上の活性物質が、一般的に用いられる希釈剤(例えば、精製水、エタノールまたはそれらの混液等)に溶解、懸濁または乳化される。さらにこの液剤は、湿潤剤、懸濁化剤、乳化剤、甘味剤、風味剤、芳香剤、保存剤、緩衝剤等を含有していてもよい。

非経口投与のための外用剤の剤形には、例えば軟膏剤、ゲル剤、クリーム剤、湿布剤、貼付剤、リニメント剤、噴霧剤、吸入剤、スプレー剤、エアゾル剤、点眼剤、および点鼻剤等が含まれる。これらは1種または2種以上の活性物質を含み、公知の方法または通常使用されている処方により調製される。

10

15

20

25

軟膏剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、1種または2種以上の活性物質を基剤に混和、または溶融させて調製される。 軟膏基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、高級脂肪酸または高級脂肪酸エステル(例えば、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸、ミリスチン酸エステル、パルミチン酸エステル、ステアリン酸エステル、オレイン酸エステル等)、ロウ類(例えば、ミツロウ、鯨ロウ、セレシン等)、界面活性剤(例えば、ポリオキシエチレンアルキルエーテルリン酸エステル等)、高級アルコール(例えば、セタノール、ステアリルアルコール、セトステアリルアルコール等)、シリコン油(例えば、ジメチルボリシロキサン等)、炭化水素類(例えば、親水ワセリン、白色ワセリン、精製ラノリン、流動パラフィン等)、グリコール類(例えば、エチレングリコール、ジエチレングリコール、プロビレングリコール、ポリエチレングリコール、マクロゴール等)、植物油(ヒマシ油、オリーブ油、ごま油、テレピン油等)、動物油(例えば、ミンク油、卵黄油、スクワラン、

スクワレン等)、水、吸収促進剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの1種または2種以上を混合して用いられる。さらに、保湿剤、保存剤、安定化剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

ゲル剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、 1種または2種以上の活性物質を基剤に溶融させて調製される。ゲル基剤は 公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、低級アルコー ル (例えば、エタノール、イソプロピルアルコール等)、ゲル化剤 (例えば、 カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプ ロピルセルロース、エチルセルロース等)、中和剤 (例えば、トリエタノー ルアミン、ジイソプロパノールアミン等)、界面活性剤 (例えば、モノステ アリン酸ポリエチレングリコール等)、ガム類、水、吸収促進剤、かぶれ防 止剤から選ばれるもの1種または2種以上を混合して用いられる。さらに、 保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

5

10

25

クリーム剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、1種または2種以上の活性物質を基剤に溶融または乳化させて調製される。クリーム基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ばれる。例えば、高級脂肪酸エステル、低級アルコール、炭化水素類、多価アルコール(例えば、プロピレングリコール、1,3ーブチレングリコール等)、高級アルコール(例えば、2ーヘキシルデカノール、セタノール等)、乳化剤(例20 えば、ポリオキシエチレンアルキルエーテル類、脂肪酸エステル類等)、水、吸収促進剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの1種または2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

湿布剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、 1種または2種以上の活性物質を基剤に溶融させ、練合物とし支持体上に展 延塗布して製造される。湿布基剤は公知あるいは通常使用されているものか ら選ばれる。例えば、増粘剤(例えば、ポリアクリル酸、ポリビニルピロリ

ドン、アラビアゴム、デンプン、ゼラチン、メチルセルロース等)、湿潤剤 (例えば、尿素、グリセリン、プロピレングリコール等)、充填剤 (例えば、カオリン、酸化亜鉛、タルク、カルシウム、マグネシウム等)、水、溶解補助剤、粘着付与剤、かぶれ防止剤から選ばれるもの1種または2種以上を混合して用いられる。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

貼付剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、 1種または2種以上の活性物質を基剤に溶融させ、支持体上に展延塗布して 製造される。貼付剤用基剤は公知あるいは通常使用されているものから選ば れる。例えば、高分子基剤、油脂、高級脂肪酸、粘着付与剤、かぶれ防止剤 から選ばれるもの1種または2種以上を混合して用いられる。さらに、保存 剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

10

15

20

25

リニメント剤は公知または通常使用されている処方により製造される。例えば、1種または2種以上の活性物を水、アルコール(例えば、エタノール、ポリエチレングリコール等)、高級脂肪酸、グリセリン、セッケン、乳化剤、 懸濁化剤等から選ばれるもの1種または2種以上に溶解、懸濁または乳化させて調製される。さらに、保存剤、抗酸化剤、着香剤等を含んでいてもよい。

噴霧剤、吸入剤、およびスプレー剤は、一般的に用いられる希釈剤以外に 亜硫酸水素ナトリウムのような安定剤と等張性を与えるような緩衝剤、例え ば塩化ナトリウム、クエン酸ナトリウムあるいはクエン酸のような等張剤を 含有していてもよい。スプレー剤の製造方法は、例えば米国特許第 2,868,691 号および同第 3,095,355 号に詳しく記載されている。

非経口投与のための注射剤としては、溶液、懸濁液、乳濁液および用時溶剤に溶解または懸濁して用いる固形の注射剤を包含する。注射剤は、1種または2種以上の活性物質を溶剤に溶解、懸濁または乳化させて用いられる。溶剤として、例えば注射用蒸留水、生理食塩水、植物油、プロピレングリコ

ール、ポリエチレングリコール、エタノールのようなアルコール類等および それらの組み合わせが用いられる。さらにこの注射剤は、安定剤、溶解補助剤 (例えば、グルタミン酸、アスパラギン酸、ポリソルベート80 (登録商標)等)、懸濁化剤、乳化剤、無痛化剤、緩衝剤、保存剤等を含んでいてもよい。これらは最終工程において滅菌するか無菌操作法によって製造される。また無菌の固形剤、例えば凍結乾燥品を製造し、その使用前に無菌化または無菌の注射用蒸留水または他の溶剤に溶解して使用することもできる。

5

25

非経口投与のための点眼剤には、点眼液、懸濁型点眼液、乳濁型点眼液、 用時溶解型点眼液および眼軟膏が含まれる。

これらの点眼剤は公知の方法に準じて製造される。例えば、1種または2 10 種以上の活性物質を溶剤に溶解、懸濁または乳化させて用いられる。点眼剤 の溶剤としては、例えば滅菌精製水、生理食塩水、その他の水性溶剤または 注射用非水性用剤 (例えば、植物油等) 等およびそれらの組み合わせが用い られる。点眼剤は、等張化剤(例えば、塩化ナトリウム、濃グリセリン等)、 緩衝化剤(例えば、リン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム等)、界面活性化剤 15 (例えば、ポリソルベート80(商品名)、ステアリン酸ポリオキシル40、 ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油等)、安定化剤(例えば、クエン酸ナトリ ウム、エデト酸ナトリウム等)、防腐剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、 パラベン等)等を必要に応じて適宜選択して含んでいてもよい。これらは最 終工程において滅菌するか、無菌操作法によって調製される。また無菌の固 20 形剤、例えば凍結乾燥品を製造し、その使用前に無菌化または無菌の滅菌精 製水または他の溶剤に溶解して使用することもできる。

非経口投与のための吸入剤には、エアロゾル剤、吸入用粉末剤または吸入 用液剤が含まれ、当該吸入用液剤は用時に水または他の適当な媒体に溶解ま たは懸濁させて使用する形態であってもよい。

これらの吸入剤は公知の方法に準じて製造される。

例えば、吸入用液剤の場合には、防腐剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、パラベン等)、着色剤、緩衝化剤(例えば、リン酸ナトリウム、酢酸ナトリウム等)、等張化剤(例えば、塩化ナトリウム、濃グリセリン等)、増粘剤(例えば、カリボキシビニルポリマー等)、吸収促進剤等を必要に応じて適宜選択して調製される。

吸入用粉末剤の場合には、滑沢剤(例えば、ステアリン酸およびその塩等)、結合剤(例えば、デンプン、デキストリン等)、賦形剤(例えば、乳糖、セルロース等)、着色剤、防腐剤(例えば、塩化ベンザルコニウム、パラベン等)、吸収促進剤等を必要に応じて適宜選択して調製される。

10 吸入用液剤を投与する際には、通常噴霧器(例えば、アトマイザー、ネブライザー等)が使用され、吸入用粉末剤を投与する際には、通常粉末薬剤用吸入投与器が使用される。

非経口投与のためその他の組成物としては、1種または2種以上の活性物質を含み、常法により処方される直腸内投与のための坐剤および膣内投与のためのペッサリー等が含まれる。

発明を実施するための最良の形態

5

15

20

以下、実施例によって本発明を詳述するが、本発明はこれらに限定されるものではない。クロマトグラフィーによる分離の箇所、TLCに示されているカッコ内の溶媒は、使用した溶出溶媒または展開溶媒を示し、割合は体積比を表わす。NMRは¹H NMRの測定値であり、NMRの箇所に示されているカッコ内の溶媒は、測定に使用した溶媒を示し、特に断わらない場合は、重クロロホルム (CDCl₃)を用いた。

本明細書中に用いた化合物名は、一般的に IUPAC の規則に準じて命名を 25 行なうコンピュータプログラム、ACD/Name (登録商標、Advanced Chemistry Development Inc.社製) またはACD/Name バッチ (登録商標、

Advanced Chemistry Development Inc.社製)を用いるか、または、IUP A C命名法に準じて命名したものである。

実施例 1:1-(4-メチルフェニル)-3-tert-ブチルピラゾールー5-アミン

5

4-メチルフェニルヒドラジン (0.90mL) および 4 , 4-ジメチルー 3-オキソペンタンニトリル (1.0g) のトルエン (3mL) 溶液を終夜還流した。反応混合物を濃縮し、残渣をカラム精製し、標題化合物 (1.53g) を得た。実施例 1 (1) ~実施例 1 (9)

10 4ーメチルフェニルヒドラジン、またはその代わりに tert-ブチルヒドラジンまたは4ー (クロロフェニル) ヒドラジンを用い、4,4ージメチルー3ーオキソペンタンニトリルの代わりに4ーオキソテトラヒドロー3ーチオフェンカルボニトリル、2ーアミノー1ーシクロペンタンー1ーカルボニトリル、2ーアミノー1ーシクロペプタンー1ーカルボニトリル、3ーオキソー2ーフェニルプロパンニトリル、2ーオキソシクロヘキサンカルボニトリルまたは1ーtertーブトキシカルボニルー4ーオキソー3ーピロリジンカルボニトリルを用いて、実施例1に示される方法(J. Med. Chem., 2002,45,2994-3008に記載される方法)と同様に操作して以下の本発明化合物を得た。実施例1(1):2ーtertーブチルー2,6ージヒドロー4Hーチエノ[3,

20 4-c] ピラゾールー3-アミン

TLC:Rf 0.32 (n- $^{+}$ サン:酢酸エチル=2:1);

NMR: δ 1.62 (s, 9H), 3.43 (s, 2H), 3.73 (m, 2H), 3.93 (m, 2H).

実施例1(2):2-(4-クロロフェニル)-2,6-ジヒドロー4H-

チエノ [3,4-c] ピラゾールー3ーアミン

TLC:Rf 0.33 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

NMR: δ 3.69 (s, 2H), 3.79 (t, J=1.19 Hz, 2H), 3.97 (t, J=1.28 Hz, 2H), 7.47 (m, 4H).

5 実施例1(3):2-(4-メチルフェニル)-2,6-ジヒドロー4H-チエノ[3,4-c]ピラゾールー3-アミン

TLC:Rf 0.26 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

NMR: δ 2.40 (s, 3H), 3.69 (s, 2H), 3.80 (t, J=1.37 Hz, 2H), 3.98 (t, J=1.37 Hz, 2H), 7.27 (m, 2H), 7.39 (m, 2H).

10 実施例1 (4):2-(4-クロロフェニル)-2,4,5,6-テトラヒ ドロシクロペンタ [c] ピラゾールー3-アミン

TLC:Rf 0.53 (ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

NMR: δ 2.40 (m, 2H), 2.56 (m, 2H), 2.70 (m, 2H), 3.63 (s, 2H), 7.41 (m, 2H), 7.53 (m, 2H).

15 実施例 1 (5): 2 -tertーブチルー 2, 4, 5, 6 -テトラヒドロシクロペンタ [c] ピラゾールー 3 - アミン

TLC:Rf 0.38 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

NMR: δ 1.63 (s, 9H), 2.33 (m, 2H), 2.47 (m, 2H), 2.64 (t, J=7.23 Hz, 2H), 3.40 (s, 2H)_o

20 実施例1(6):2-(4-クロロフェニル)-2,4,5,6,7,8-ヘキサヒドロシクロヘプタ [c] ピラゾールー3-アミン

TLC:Rf 0.45 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

NMR: δ 1.70 (m, 4H), 1.84 (m, 2H), 2.37 (m, 2H), 2.71 (m, 2H), 3.48 (s, 2H), 7.40 (m, 2H), 7.53 (m, 2H)_o

25 実施例 1 (7): 1 - tert-ブチルー 4 - フェニルー 1 H - ピラゾールー 5 - アミン

TLC:Rf 0.42 (nーヘキサン:酢酸エチル=2:1);

NMR : δ 1.70 (s, 9H), 3.79 (s, 2H), 7.21 (m, 2H), 7.39 (m, 4H).

実施例1(8):2-(4-クロロフェニル)-4,5,6,7-テトラヒドロ-2H-インダゾール-3-アミン

5 TLC:Rf 0.33 (n-ヘキサン:酢酸エチル=3:1);

NMR: δ 1.80 (m, 4H), 2.37 (t, J=5.77 Hz, 2H), 2.65 (t, J=5.95 Hz, 2H), 3.56 (s, 2H), 7.41 (m, 2H), 7.53 (m, 2H)_o

実施例 1 (9): tert-ブチル 3ーアミノー2ー(4ークロロフェニル)ー2,6ージヒドロピロロ [3,4-c] ピラゾールー5 (4H)ーカルボキ

TLC:Rf 0.54 (酢酸エチル:n-ヘキサン=1:1);

シレート

10

20

NMR : δ 1.51 (s, 9H), 3.60-4.00 (b, 2H), 4.34-4.43 (m, 4H), 7.42-7.54 (m, 4H).

実施例2:2-フェニルー6,7-ジヒドロー5Hーピロロ[1,2-a] 15 イミダゾールー3-アミン

2-ピロリジノン (0.76mL) のトルエン (5mL) 溶液に氷冷下、オキシ塩 化リン (0.47mL) を加え、混合物を 3 時間撹拌した。混合物にアミノ (フェ ニル) アセトニトリル塩酸塩 (843mg) を加え、混合物を室温下終夜撹拌し た。混合物の上層を除き、さらにトルエンで洗浄し、下層に 2 N水酸化ナト リウム水溶液 (約 20mL) を加え、トルエンで抽出した。有機層を飽和食塩 水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮し、下記物性値を有する本発 明化合物 (431mg) を得た。

TLC:Rf 0.45 (塩化メチレン:メタノール:28%アンモニア水=9:

1:0.1);

10

15

20

NMR: δ 2.60 (m, 2H), 2.88 (m, 2H), 3.34 (s, 2H), 3.86 (m, 2H), 7.16 (m, 1H), 7.37 (m, 2H), 7.69 (m, 2H).

実施例3:エチル(2E)-3-(1-ベンジルー2-フェニルー1H-イミダゾールー4-イル)アクリレート

4-ホルミルー2-フェニルイミダゾール(8.68g)のジメチルホルムアミド(100mL)溶液に炭酸カリウム(10.5g)、ベンジルブロミド(6.0mL)を加え、混合物を室温で <math>2.5 時間撹拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮し、1-ベンジル-4-ホルミル-2-フェニルイミダゾール(14.7g)を得た。

続いて水素化ナトリウム(62.7% in oil, 2.30g)のテトラヒドロフラン(100mL)懸濁液に氷冷下、エチル(ジエトキシホスホリル)アセタート(12mL)を滴下し、10分間撹拌した。この反応溶液に上記の1-ベンジルー4-ホルミルー2-フェニルイミダゾール(14.7g)のテトラヒドロフラン(100mL)溶液を20分間かけて滴下し、室温で2時間撹拌した。反応混合物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮した。残渣を混合溶媒(n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1)から再結晶し、下記物性値を有する本発明化合物(5.26g)を得た。

TLC:Rf 0.37 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

NMR : δ 1.30 (t, J=7.14 Hz, 3H), 4.23 (q, J=7.08 Hz, 2H), 5.18 (s, 2H),

6.64 (d, J=15.56 Hz, 1H), 7.09 (m, 2H), 7.14 (s, 1H), 7.37 (m, 6H), 7.56 (m, 3H).

実施例4:エチル 3-(2-フェニルー1H-イミダゾールー4-イル) プロパノエート

5

実施例3で製造した化合物(5.22g)のエタノール(160mL)溶液にアルゴン雰囲気下で10%パラジウム炭素(1.62g)を加え、混合物を水素雰囲気下50℃で9時間撹拌した。反応混合物を放冷後ろ過し、ろ液を濃縮して、下記物性値を有する本発明化合物(3.79g)を得た。

TLC:Rf 0.37 (nーヘキサン:酢酸エチル=2:1);
NMR (DMSO-d₆): δ 1.17 (t, J=7.05 Hz, 3H), 2.72 (m, 4H), 4.06 (q, J=7.14 Hz, 2H), 6.84 (m, 1H), 7.34 (m, 3H), 7.87 (m, 2H), 12.23 (s, 1H)。
実施例 5:3-(2-フェニルー1Hーイミダゾールー4ーイル)プロパン酸

15

実施例 4 で製造した化合物 (3.76g) のエタノール (30mL) 溶液に 2 N水酸化ナトリウム水溶液 (16mL) を加え、混合物を室温で終夜撹拌した。反応混合物に氷冷下で 2 N塩酸 (16mL) を滴下し、0℃で撹拌した。析出物をろ取後、水洗し、下記物性値を有する本発明化合物 (3.23g) を得た。

20 TLC:Rf 0.14 (酢酸エチル:メタノール=9:1);
NMR (DMSO-d₆): δ 2.57 (t, J=7.41 Hz, 2H), 2.77 (t, J=7.51 Hz, 2H),

6.86 (s, 1H), 7.29 (m, 1H), 7.40 (m, 2H), 7.87 (m, 2H), 12.23 (s, 1H)。 実施例 6:3 - (2-フェニルー1H-イミダゾールー4-イル) プロパンアミド

5 実施例5で製造した化合物(2.16g)のジオキサン(18mL)懸濁液に氷冷下で28%アンモニア水溶液(54mL)を加え、混合物を室温で1日間撹拌した。反応混合物を酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮した。残渣を混合溶媒(n-ヘキサン:酢酸エチル=1:2)より再結晶し、下記物性値を有する本発明化合物(1.34g)を得た。

TLC:Rf 0.26 (酢酸エチル:メタノール=9:1);

. 20

NMR (DMSO-d₆) : δ 2.40 (m, 2H), 2.76 (m, 2H), 6.78 (m, 2H), 7.33 (m, 4H), 7.87 (m, 2H), 12.18 (s, 1H)_o

実施例7:3-(2-フェニル-1H-イミダゾール-4-イル)-1-プ 15 ロパンアミン

リチウム水素化ナトリウム (1.42g) のジオキサン (50mL) 溶液に還流下、実施例 6 で製造した化合物 (1.09g) を少しずつ加え、混合物を 2 時間撹拌した。反応混合物を放冷後、氷冷下で 2 N水酸化ナトリウム水溶液 (7.1mL)を滴下し、混合物を 0 ℃で 1 時間撹拌した。混合物に硫酸ナトリウムを適当量加えた後ろ過し、ろ液を濃縮して、下記物性値を有する本発明化合物 (1.11g) を得た。

TLC:Rf 0.31 (塩化メチレン:メタノール:28%アンモニア水=9:1:0.1);

NMR: δ 1.80 (m, 2H), 2.74 (m, 2H), 2.84 (t, J=6.41 Hz, 2H), 6.82 (t, J=0.82 Hz, 1H), 7.32 (m, 3H), 7.82 (m, 2H).

5 実施例 8:N-[3-tert-ブチルー1-(4-メチルフェニル)-1H-ピラゾールー5-イル] ベンズアミド

実施例1で製造した化合物 (115mg) のピリジン (1mL) 溶液に室温下、ベンゾイルクロリド (84mg) を加え、混合物を終夜撹拌した。反応混合物を濃縮し、残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、濃縮した。残渣をヘキサンおよび酢酸エチルの混合溶媒より再結晶し、下記物性値を有する本発明化合物 (60mg) を得た。

TLC:Rf 0.39 (酢酸エチル:ヘキサン=1:3);

NMR: δ 1.38 (d, J=2.20 Hz, 9H), 2.42 (s, 3H), 6.78 (s, 1H), 7.33 (d, J=8.06 Hz, 2H), 7.43 (m, 4H), 7.54 (m, 1H), 7.72 (m, 2H), 7.98 (s, 1H).

実施例8(1)~実施例8(16)

10

実施例1で製造した化合物またはその代わりに実施例1(1)~実施例1(9)または実施例7で製造した化合物を用い、ベンゾイルクロリドまたは 20 その代わりに相当するハライド化合物を用いて、実施例8に示される方法と 同様に操作して以下の本発明化合物を得た。

実施例 8 (1): N-[3-tert-ブチルー1-(4-メチルフェニル)-1 H-ピラゾールー5-イル]-(4-フルオロフェニル)アセトアミド

TLC:Rf 0.28 (酢酸エチル:ヘキサン=1:3);

NMR: δ 1.32 (s, 9H), 2.38 (s, 3H), 3.65 (s, 2H), 6.60 (s, 1H), 6.98 (m, 4H),

5 7.12 (m, 5H).

実施例8 (2): N-[3-tert-ブチルー1-(4-メチルフェニル)-1 H-ピラゾールー5-イル]-2-チオフェンカルボキシアミド

TLC:Rf 0.33 (酢酸エチル:ヘキサン=1:3);

NMR: δ 1.37 (s, 9H), 2.42 (s, 3H), 6.71 (s, 1H), 7.08 (dd, J=4.94, 3.84 Hz,

10 1H), 7.33 (m, J=8.60 Hz, 2H), 7.40 (m, 3H), 7.54 (dd, J=4.94, 1.10 Hz, 1H), 7.81 (s, 1H).

実施例 8(3):N-(2-tert-ブチルー2,6-ジヒドロー4H-チエノ[3,4-c]ピラゾールー3-イル)ベンズアミド

TLC:Rf 0.39 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

NMR (DMSO- d_6): δ 1.54 (s, 9H), 3.66 (s, 2H), 3.90 (s, 2H), 7.59 (m, 3H), 7.94 (m, 2H), 10.02 (s, 1H).

実施例8 (4): N-[2-(4-クロロフェニル)-2,6-ジヒドロー 4H-チエノ[3,4-c]ピラゾールー3ーイル]-2ーフェニルアセトアミド

20 TLC:Rf 0.53 (酢酸エチル:ヘキサン=1:1);

NMR: δ 3.69 (s, 2H), 3.97 (s, 2H), 4.05 (s, 2H), 6.96 (s, 1H), 7.05 (m, 2H), 7.26 (m, 7H)_o

実施例 8(5): N-(2-tert-ブチルー2,6-ジヒドロー4H-チエノ [3,4-c] ピラゾールー3-イル) -2-(4-フルオロフェニル) ア

25 セトアミド

TLC:Rf 0.44 (酢酸エチル:ヘキサン=1:1);

NMR (DMSO-d₆): δ 1.42 (s, 9H), 3.56 (s, 2H), 3.63 (s, 2H), 3.84 (s, 2H), 7.15 (m, 2H), 7.33 (m, 2H), 9.68 (s, 1H)_o

実施例8(6):N-(1-tert-ブチルー4-フェニルー1H-ピラゾール -5-イル)-2-(4-フルオロフェニル)アセトアミド

5 TLC:Rf 0.39 (酢酸エチル:ヘキサン=2:3);
NMR (DMSO-d₆):δ1.48 (s, 9H), 3.63 (s, 2H), 7.19 (m, 5H), 7.33 (m, 4H),

実施例 8 (7): N-(1-tert-ブチルー4-フェニルー1H-ピラゾール - 5-イル) - 3-フェニルプロパンアミド

TLC:Rf 0.45 (酢酸エチル:ヘキサン=2:3);
NMR (DMSO-d₆):δ1.47 (s, 9H), 2.64 (t, J=7.60 Hz, 2H), 2.88 (t, J=7.51 Hz, 2H), 7.29 (m, 10H), 7.68 (s, 1H), 9.70 (s, 1H)。

実施例8(8):N-[2-(4-クロロフェニル)-2,6-ジヒドロー4H-チェノ[3,4-c]ピラゾールー3-イル]-3-フェニルプロパ

15 ンアミド

7.69 (s, 1H), 9.91 (s, 1H)_o

TLC:Rf 0.50 (酢酸エチル:ヘキサン=2:3);

NMR (DMSO-d₆): δ 2.57 (t, J=7.41 Hz, 2H), 2.85 (t, J=7.23 Hz, 2H), 3.71 (s, 2H), 3.94 (s, 2H), 7.22 (m, 5H), 7.35 (m, 2H), 7.47 (m, 2H), 10.00 (s, 1H)_o

20 実施例 8 (9): N-[3-(2-フェニル-1H-イミダゾール-4-イル) プロピル] ベンズアミド

TLC:Rf 0.28 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:9);

NMR (DMSO-d₆): δ 1.86 (m, 2H), 2.60 (m, 2H), 3.33 (m, 2H), 6.91 (m, 1H), 7.40 (m, 6H), 7.85 (m, 4H), 8.50 (q, J=5.55 Hz, 1H), 12.19 (s, 1H).

25 実施例8(10):2,5-ジクロローN-[3-(2-7x-2)-1H-1] イミダゾールー4-7ル)プロピル ベンズアミド

TLC:Rf 0.42 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:3);

NMR (DMSO-d₆) : δ 1.84 (m, 2H), 2.60 (m, 2H), 3.29 (m, 2H), 6.88 (s, 1H), 7.29 (t, J=7.32 Hz, 1H), 7.40 (t, J=7.60 Hz, 2H), 7.51 (m, 3H), 7.87 (d, J=7.32 Hz, 2H), 8.60 (t, J=5.40 Hz, 1H), 12.19 (s, 1H).

多 実施例8 (11): N-[2-(4-クロロフェニル)-4,5,6,7-テトラヒドロー2H-インダゾールー3ーイル]-2-(4ーフルオロフェニル)アセトアミド

TLC:Rf 0.40 (酢酸エチル:ヘキサン=2:3);

NMR (DMSO-d₆): 81.70 (m, 4H), 2.27 (t, J=5.95 Hz, 2H), 2.57 (t, J=6.04 Hz, 2H), 3.56 (s, 2H), 7.14 (m, 2H), 7.26 (m, 2H), 7.38 (m, 4H), 9.94 (s, 1H)。 実施例8 (12): N-[2-(4-メチルフェニル)-2, 6-ジヒドロー4H-チエノ[3, 4-c]ピラゾールー3ーイル]-2-フェニルアセ

TLC:Rf 0.32 (酢酸エチル:ヘキサン=1:2);

トアミド

15 NMR: δ 2.39 (s, 3H), 3.66 (s, 2H), 3.98 (s, 2H), 4.09 (s, 2H), 7.04 (m, 5H), 7.17 (m, 2H), 7.30 (m, 3H).

実施例8 (13): N-[2-(4-クロロフェニル)-2,4,5,6-テトラヒドロシクロペンタ [c] ピラゾールー3ーイル] -2ーフェニルアセトアミド

20 TLC:Rf 0.35 (酢酸エチル:ヘキサン=2:3);

NMR: δ 2.38 (m, 2H), 2.72 (t, J=7.41 Hz, 2H), 2.81 (t, J=7.14 Hz, 2H), 3.68 (s, 2H), 6.96 (s, 1H), 7.06 (m, J=8.60 Hz, 2H), 7.24 (m, 4H), 7.34 (m, 3H).

実施例8 (14): N-(2-tert-ブチル-2,4,5,6-テトラヒドロ シクロペンタ [c] ピラゾール-3-イル) -2-フェニルアセトアミド TLC:Rf 0.26 (酢酸エチル: ヘキサン=2:3);

NMR (DMSO-d₆): δ 1.40 (s, 9H), 2.24 (m, 2H), 2.33 (m, J=6.96, 6.96 Hz, 2H), 2.50 (m, 2H), 3.61 (s, 2H), 7.28 (m, 5H), 9.50 (s, 1H).

5 エニルアセトアミド

10

15

20

TLC:Rf 0.26 (酢酸エチル:ヘキサン=1:2);

NMR (DMSO-d₆):δ 1.57 (m, 4H), 1.79 (m, 2H), 2.29 (m, 2H), 2.67 (m, 2H), 3.57 (s, 2H), 7.28 (m, 9H), 9.91 (s, 1H)_o

TLC:Rf 0.49 (塩化メチレン:酢酸エチル=4:1);

NMR: δ 1.50 (d, J=4.03 Hz, 9H), 3.65 (d, J=6.77 Hz, 2H), 4.42 (d, J=14.65 Hz, 2H), 4.55 (d, J=14.83 Hz, 2H), 7.06 (m, 4H), 7.18 (m, 2H), 7.29 (m, 2H), 7.55 (s, 1H).

実施例 9 ~ 実施例 9 (1)

実施例1で製造した化合物の代わりにアニリンまたは3,5ージメチルアニリンを用い、ベンゾイルクロリドの代わりに3ー(2ーフェニルー1Hーイミダゾールー4ーイル)プロパノイルクロリドを用いて、実施例8に示される方法と同様に操作して以下の本発明化合物を得た。

実施例9:Nーフェニルー3ー(2ーフェニルー1Hーイミダゾールー4ーイル)プロパンアミド

TLC:Rf 0.23 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:3);

NMR (DMSO-d₆): δ 2.67 (m, 2H), 2.88 (m, 2H), 6.97 (m, 2H), 7.29 (m, 3H), 7.41 (m, 2H), 7.59 (m, 2H), 7.88 (m, 2H), 9.96 (s, 1H), 12.24 (m, 1H)。 実施例9 (1): N-(3, 5-ジメチルフェニル)-3-(2-フェニル -1H-イミダゾールー4-イル)プロパンアミド

TLC:Rf 0.24 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:3);

5

15

20

NMR (DMSO-d₆): δ 2.21 (s, 6H), 2.64 (m, 2H), 2.86 (m, 2H), 6.65 (s, 1H), 6.85 (m, 1H), 7.21 (s, 2H), 7.29 (m, 1H), 7.41 (m, 2H), 7.87 (d, J=7.51 Hz, 2H), 9.81 (s, 1H), 12.22 (m, 1H).

10 実施例10:N-[2-(4-クロロフェニル)-2,6-ジヒドロ-4H-チエノ[3,4-c]ピラゾールー3-イル]ベンゼンスルホンアミド

実施例 1 (2) で製造した化合物 (126mg) のピリジン (1mL) 溶液に室温下、ベンゼンスルホニルクロリド (106mg) を加え、終夜撹拌した。反応混合物を濃縮し、残渣に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を 1 N塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン:酢酸エチル= $3:1\rightarrow 4:1$) で精製後再結晶し、ヘキサン/酢酸エチル混合溶媒より再結晶し、以下の物性値を有する本発明化合物 (5 5 mg) を得た。

TLC:Rf 0.34 (酢酸エチル:ヘキサン=1:2);

NMR (DMSO-d₆): δ 3.16 (s, 2H), 3.90 (s, 2H), 7.45 (m, 6H), 7.62 (m, 3H), 10.53 (s, 1H).

実施例10(1)~実施例10(4)

実施例1(2)で製造した化合物、または実施例1(1)または実施例1 (8)で製造した化合物を用い、ベンゼンスルホニルクロリドまたはその代 わりにベンジルスルホニルクロリドを用いて、実施例10に示される方法と 同様に操作して以下の本発明化合物を得た。

実施例 10(1):N-(2-tert-ブチルー2,6-ジヒドロー4H-チェノ[3,4-c] ピラゾールー3ーイル) ベンゼンスルホンアミド

TLC:Rf 0.40 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1); NMR (DMSO-d₆): δ 1.55 (s, 9H), 2.69 (s, 2H), 3.75 (s, 2H), 7.68 (m, 3H), 7.82 (m, 2H), 10.09 (s, 1H)。

実施例10(2):N-[2-(4-クロロフェニル)-2,6-ジヒドロ-4H-チェノ[3,4-c]ピラゾールー3ーイル]-1-フェニルメタ

15 ンスルホンアミド

TLC:Rf 0.26 (酢酸エチル:ヘキサン=1:2);

NMR: δ 3.93 (m, 2H), 4.00 (m, 2H), 4.21 (s, 2H), 6.18 (m, 1H), 7.20 (m, 2H), 7.37 (m, 7H).

実施例10(3):N-[2-(4-クロロフェニル)-4,5,6,7-テトラヒドロ-2H-インダゾール-3-イル]-1-フェニルメタンスル

ホンアミド

20

TLC:Rf 0.26 (酢酸エチル:ヘキサン=1:2);

NMR: δ 1.83 (m, 4H), 2.60 (t, J=6.04 Hz, 2H), 2.71 (t, J=6.22 Hz, 2H), 4.08 (s, 2H), 6.09 (s, 1H), 7.24 (m, 2H), 7.33 (m, 3H), 7.43 (m, 4H).

25 実施例10(4):N-[2-(4-クロロフェニル)-2,6-ジヒドロ-4H-チェノ[3,4-c]ピラゾールー3-イル]-N-(フェニルス

ルホニル)ベンゼンスルホンアミド

TLC:Rf 0.40 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1);

NMR: δ 3.02 (m, 2H), 4.01 (m, 2H), 7.21 (m, 2H), 7.47 (m, 6H), 7.69 (m, 2H), 7.82 (m, 4H)_o

5 実施例11~実施例11(1)

実施例1で製造した化合物の代わりに実施例2で製造した化合物を用い、ベンゾイルクロリドの代わりにフェニルアセチルクロリドまたは(4ーフルオロフェニル)アセチルクロリドを用いて、実施例8に示される方法と同様に操作して以下の本発明化合物を得た。

- 実施例 1 1: 2 フェニルーN (2 フェニルー6, 7 ジヒドロー5 H ーピロロ [1, 2 - a] イミダゾールー3 - イル) アセトアミド TLС: Rf 0.45 (メタノール:塩化メチレン=1:19); NMR(DMSO-d₆):δ 2.49 (m, 2H), 2.77 (m, 2H), 3.71 (m, 4H), 7.14 (m, 1H), 7.23 (d, J=7.51 Hz, 7H), 7.63 (s, 2H), 9.58 (m, 1H)。
- 実施例11(1):2-(4-フルオロフェニル)-N-(2-フェニルー6,7-ジヒドロ-5H-ピロロ[1,2-a]イミダゾールー3ーイル)アセトアミド

TLC:Rf 0.24 (酢酸エチル);

NMR (DMSO-d₆) : δ 2.47 (m, 2H), 2.75 (t, J=7.51 Hz, 2H), 3.66 (s, 2H),

3.71 (t, J=6.96 Hz, 2H), 7.20 (m, 5H), 7.39 (m, 2H), 7.60 (m, 2H), 10.01 (s, 1H).

実施例 12:N-[2-(4-クロロフェニル)-2,4,5,6-テトラヒドロピロロ[3,4-c]ピラゾールー3ーイル]-2-(4-フルオロフェニル)アセトアミド 塩酸塩

実施例8(16)で製造した化合物に4N塩化水素-ジオキサン溶液を加え、撹拌した。反応混合物を濃縮して、以下の物性値を有する本発明化合物を得た。

5 TLC:Rf 0.40 (メタノール:塩化メチレン=1:9);
NMR (DMSO-d₆):δ 3.65 (s, 2H), 4.30 (m, 4H), 7.16 (m, 2H), 7.29 (m, 2H),
7.48 (m, 2H), 7.58 (m, 2H), 9.91 (m, 2H), 10.55 (s, 1H)。
実施例 1 3:N-[2-(4-クロロフェニル)-5-メチルー2, 4, 5,
6-テトラヒドロピロロ[3, 4-c]ピラゾールー3ーイル]-2-(4

実施例 12 で製造した化合物(31.4mg)のギ酸(0.5mL)溶液に室温下、37%ホルムアルデヒド水溶液(7μ L)を加え、混合物を 100 ℃で 5 時間撹拌した。反応混合物に水、1 N塩酸および t ーブチルメチルエーテルを加えた。水層に 1 N水酸化ナトリウム水溶液を加え p H 8 とした後、塩化メチレンで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾

15

燥後、濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン:メタノール=19:1 \rightarrow 塩化メチレン:メタノール:28%アンモニア水=10:2:0.1)で精製し、下記物性値を有する本発明化合物(22.6mg)を得た。

5 TLC:Rf 0.53 (メタノール:塩化メチレン=1:9);

NMR: δ 2.62 (s, 3H), 3.64 (s, 2H), 3.76 (s, 2H), 3.94 (s, 2H), 7.07 (m, 4H), 7.18 (m, 2H), 7.30 (m, 3H).

実施例 14:1-フェニルーN-(2-フェニルー6,7-ジヒドロー5H-ピロロ[1,2-a]イミダゾールー3-イル)メタンスルホンアミド

10

実施例1(2)で製造した化合物の代わりに実施例2で製造した化合物を用い、ベンゼンスルホニルクロリドの代わりにフェニルメタンスルホニルクロリドを用いて、実施例10に示される方法と同様に操作して下記物性値を有する本発明化合物を得た。

15 TLC:Rf 0.50 (メタノール:酢酸エチル=1:19);

NMR: δ 2.56 (m, 2 H), 2.93 (t, J=7.51 Hz, 2 H), 3.97 (s, 2 H), 4.03 (t, J=7.32 Hz, 2 H), 7.14 (dd, J=7.60, 1.74 Hz, 2 H), 7.31 (m, 6 H), 7.76 (m, 2 H).

生物学的実施例1:受容体結合実験

20 ラット脳膜標品を用いて、MBRに対する本発明化合物の親和性を測定した。なお、本発明の測定法は以下の如く本発明化合物を評価するために測定精度の向上および測定感度の改良を加えたものである。ウィスター (Wistar)

系雄性ラットを断頭して全脳を摘出した後、小脳を取り除いた。氷冷した 50 mmol/Lトリスー塩酸緩衝液 (p H7.4) を加えてホモジナイズした後、遠心し得られた沈渣を洗いこんだ後、再懸濁して約 1 mg/ml となるように調製したものを、結合実験に用いるラット脳膜標品とした。結合実験はMBR選択的リガンドとして $[^3\text{ H}]$ PK11195を用いて行なった。なお、PK11195はMBR選択的リガンド(1-(2-2) ロロフェニル)-(2-2) ルーパー(1-3 チルプロピル)-(2-2) ルボキサミド)としてヨーロピアン・ジャーナル・オブ・ファーマコロジー(Eur. J. Pharmacol.),119,153~167 頁,1985年に記載されている。

競合実験において全結合量を求める場合は、膜標品、最終濃度 0.5 xol 0.5

L~1 μ mol/Lの本発明化合物のDMSO溶液を加えてインキュベーションした。1時間後に、上記の方法で吸引ろ過し、フィルター上の放射活性を液体シンチレーションカウンターにて測定した。得られたデータから、[3H]PK11195の特異的結合量を50%にまで抑制するために必要な本発明化合物の濃度(IC $_{50}$ 値)を求めた。阻害定数(K_{1} 値)は、 K_{D} 値とIC $_{50}$ 値を用いてチェン(Cheng)とプルソフ(Prusoff)の式(バイオケミカル・ファルマコロジー(Biochem. Pharmacol.), $\underline{22}$, $\underline{3099}$ ~3108 頁, $\underline{1973}$ 年)に従い算出した。

その結果、本発明化合物はMBRに対して高い親和性を有することが明ら 10 かとなった。

例えば、実施例8 (8) の化合物のKi値は99nMであった。

製剤例1:

以下の各成分を常法により混合した後打錠して、一錠中に10mgの活性成分を含有する錠剤1万錠を得た。

- 15 ・Nー(2 -tertーブチルー2, 6 -ジヒドロー4 Hーチエノ [3, 4 c] ピラゾールー3 -イル)-2 (4 フルオロフェニル)アセトアミド(100g)
 - ・カルボキシメチルセルロースカルシウム(崩壊剤) (20.0g)
 - ・ステアリン酸マグネシウム (潤滑剤) (10.0g)
 - ・微結晶セルロース (870g)。

20 製剤例2:

以下の各成分を常法により混合した後、除塵フィルターでろ過し、5m1 ずつアンプルに充填し、オートクレーブで加熱滅菌して、1 アンプル中20 mg の活性成分を含有するアンプル1 万本を得た。

・N-(2-tert-ブチル-2,6-ジヒドロ-4H-チエノ[3,4-c] 25 ピラゾール-3-イル)-2-(4-フルオロフェニル)アセトアミド(200g) ・マンニトール(2kg)

·蒸留水(50L)。

産業上の利用可能性

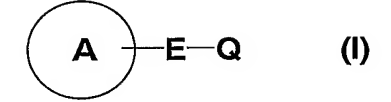
一般式(I)で示される本発明化合物は、MBRに親和性を有するため、 例えばストレッサーによって誘発あるいは増悪および/または再燃される疾 患やストレスに起因する疾患等の予防および/または治療薬として有用であ る。

ストレッサーによって誘発あるいは増悪および/または再燃される疾患や ストレスに起因する疾患としては、例えば、ストレスに起因する中枢性疾患 (例えば、不安関連疾患(神経症、心身症、全般性不安障害(GAD)、社 10 会不安障害(SAD)、パニック障害、多動性障害、注意欠陥、人格障害、 双極性障害、自閉症等)、睡眠障害、うつ病、反応性うつ病、てんかん、パ ーキンソン病、パーキンソン症候群、統合失調症、自律神経失調症、ハンチ ントン病、アルツハイマー病、情動障害、認知障害、偏頭痛、緊張型頭痛、 群発頭痛、外傷後ストレス障害、解離性障害、不眠症、神経性嘔吐、神経性 15 咳嗽、心因性痙攣発作、心因性失神発作、職場不適応、燃え尽き症候群、慢 性疲労症候群、書痙、痙性斜頸等)、ストレスに起因する呼吸器系疾患(例 えば、喘息、気管支喘息、過換気症候群、喉頭痙攣、慢性閉塞性肺疾患等)、 ストレスに起因する消化器系疾患 (例えば、過敏性腸症候群、消化性潰瘍、 機能性消化不良症、胃・十二指腸潰瘍、潰瘍性大腸炎、胆道ジスキネジー、 20 食道痙攣、胃アトニー、空気嚥下症、慢性肝炎、慢性膵炎等)、ストレスに 起因する循環器系疾患(例えば、本態性高血圧、不整脈、(神経性)狭心症、 本態性低血圧、起立性調節障害、心筋梗塞、動脈硬化、めまい等)、ストレ スに起因する泌尿器系・生殖器系疾患(例えば、排尿障害、神経性頻尿(過 活動膀胱)、夜尿症、遺尿症、心因性尿閉、インポテンツ、前立腺症、尿道 25 症候群等)、ストレスに起因する婦人科系疾患(例えば、更年期障害、月経

痛、月経異常、月経前症候群、不妊症、不感症、悪阻、流早産等)、ストレ スに起因する内分泌・代謝系疾患(例えば、神経性食思不振症、摂食障害、 拒食症、過食症、バーター症候群、甲状腺機能亢進症、糖代謝障害(例えば、 糖尿病、(反射性)低血糖症等)、脂質代謝障害(例えば、高脂血症等)、 痛風、骨粗鬆症、視床下部疾患、下垂体疾患、副甲状腺疾患、副腎皮質・副 5 腎髄質疾患、性腺疾患、心因性多飲症、肥満症等)、ストレスに起因する眼 科系疾患 (例えば、眼精疲労、中心性網膜炎、飛蚊症、眼瞼痙攣、原発性緑 内障、めまい等)、ストレスに起因する耳鼻咽喉科系疾患(例えば、耳鳴り、 めまい、心因性難聴、慢性副鼻腔炎、アレルギー性鼻炎、嗅覚障害、吃音、 失声症等)、ストレスに起因する口腔外科・歯科系疾患(例えば、顎関節症、 10 舌咽神経痛、突発性舌痛症、口内炎、歯痛、口臭症、唾液分泌異常、歯ぎし り等)、ストレスに起因する外科・整形外科系疾患(例えば、術後腹部神経 症、ダンピング症候群、頻回施術症、形成後神経症、関節リウマチ、腰痛症、 頸肩腕症候群、肩こり、結合織炎、多発関節痛、全身性筋痛症、痛風等)、 ストレスに起因する皮膚系疾患(例えば、慢性蕁麻疹、アトピー性皮膚炎、 15 多汗症、湿疹、皮膚掻痒症、円形脱毛症等) およびストレスに起因するその 他の疾患 (例えば、癌、全身性エリスマトーデス等) が挙げられる。

請求の範囲

1. 一般式(I)



5 (式中、環Aは置換基を有していてもよい含窒素環を表わし、Eは結合手または主鎖の原子数1~8のスペーサーを表わし、Qは置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい環状基を表わす。)で示される化合物、その塩、そのN-オキシド体、それら溶媒和物、またはそれらのプロドラッグ。

10

15

2. 環Aが
$$\frac{N^{=W}}{Y^1}$$
 または $(T)_m \xrightarrow{N^{=W}} Z^2$

(各基中、W、Y 2 および Z^2 はそれぞれ独立して、炭素原子、窒素原子、酸素原子または酸化されてもよい硫黄原子を表わし、 Y^1 および Z^1 はそれぞれ独立して炭素原子または窒素原子を表わし、Tは置換基を表わし、 \cdots で示される記号は一重結合または二重結合を表わし、環Dは $C3\sim8$ の炭素環または $3\sim8$ 員の複素環を表わし、kおよびmはそれぞれ独立して、0または $1\sim5$ の整数を表わし、矢印はEと結合することを表わす。ただし、環Aはアレーン構造を表わさない。)である請求の範囲1記載の化合物。

20 3. 一般式 (I-1)

$$\begin{array}{c} N = W \\ N = W \\ E = Q \\ Y^{1} \\ Z^{1} \end{array}$$

$$(I-1)$$

(式中、すべての記号は請求の範囲1および2記載と同じ意味を表わす。) で示される請求の範囲2記載の化合物。

(各基中、 L^1 は結合手、窒素原子、酸素原子、酸化されてもよい硫黄原子または $C1\sim4$ アルキレンを表わし、 T^1 は水素原子、または置換基を表わし、K1は0または $1\sim4$ の整数を表わし、その他の記号は請求の範囲2記載と同じ意味を表わす。)である請求の範囲3記載の化合物。

5. 一般式 (I-1-1)

$$\begin{array}{c|c}
 & G \\
 & N \\
 & A \\$$

(式中、Uは結合手、C1~4Pルキレン、C2~4PルケニレンまたはC2~4Pルキニレンを表わし、環Gは置換基を有していてもよい炭素環または置換基を有していてもよい複素環を表わし、E1は

5 (各基中、左向きの矢印はa位と結合することを表わし、右向きの矢印は環Q¹と結合することを表わし、J¹およびJ²はそれぞれ独立して、水素原子または置換基を表わし、Mは結合手またはC1~4アルキレン、C2~4アルケニレンまたはC2~4アルキニレンを表わす。)を表わし、環Q¹は置換基を有していてもよい環状基を表わし、その他の記号は請求の範囲2および410 記載と同じ意味を表わす。)で示される請求の範囲3記載の化合物。

6. 一般式 (I-1-2)

$$R^{1}$$
 R^{1}
 R^{1

(式中、 R^1 は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい環状基を表わし、 L^2 は結合手、窒素原子、または $C1\sim 4$ アルキレンを表わし、その他の記号は請求の範囲 2、4 および 5 記載と同じ意味を表

わす。ただし、N-フェニル-N'-(2-フェニル-6,7-ジヒドロー5H-ピロロ[1,2-a]イミダゾール-3-イル)ウレアは除く。)で示される請求の範囲3記載の化合物。

(各基中、すべての記号は請求の範囲5記載と同じ意味を表わす。)である 請求の範囲5または6記載の化合物。

- 8. L^1 が窒素原子、酸化されてもよい硫黄原子、または $C1\sim 4$ アルキレ 10 ンである請求の範囲 5 または 6 記載の化合物。
- 9. (1) N-[2-(4-2)]ロー2H-インダゾールー3-イル]-2-(4-フルオロフェニル)アセ トアミド、(2) N-[2-(4-クロロフェニル)-2,4,5,6-テトラヒドロシクロペンタ「c] ピラゾールー3ーイル] ー2ーフェニルアセトア 15 ミド、(3) N-(2-tert-ブチル-2,4,5,6-テトラヒドロシクロペ ンタ [c] ピラゾールー3ーイル) -2-フェニルアセトアミド、(4) 2-フ ェニルーNー(2ーフェニルー6,7ージヒドロー5Hーピロロ[1,2ー al イミダゾールー3ーイル) アセトアミド、(5) 2-(4-フルオロフェニ ル) -N-(2-フェニルー6,7-ジヒドロー5H-ピロロ[1,2-a]20 イミダゾールー3ーイル)アセトアミド、(6) Nー[2-(4ークロロフェニ ル) -5-メチル-2, 4, 5, 6-テトラヒドロピロロ[3, 4-c]ピ ラゾールー3ーイル]ー2ー(4ーフルオロフェニル)アセトアミド、また は (7) tert-ブチル 2-(4-クロロフェニル) -3-{[(4-フルオロ フェニル)アセチル]アミノ}-2,6-ジヒドロピロロ[3,4-c]ピ 25

ラゾール-5(4H)-カルボキシレートである請求の範囲3記載の化合物。

- 10. 請求の範囲1記載の一般式(I)で示される化合物、その塩、その N-オキシド体、それらの溶媒和物、またはそれらのプロドラッグを含有し てなる医薬組成物。
- 11. ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患の予防および/または治療剤である請求の範囲10記載の医薬組成物。
- 10 12. ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患が、ストレスに 起因する疾患である請求の範囲11記載の医薬組成物。
- 13. ストレスに起因する疾患が、ストレスに起因する中枢性疾患、ストレスに起因する呼吸器系疾患および/またはストレスに起因する消化器系疾 まである請求の範囲12記載の医薬組成物。
 - 14. ストレスに起因する中枢性疾患が不安関連疾患、睡眠障害、うつ病 および/またはてんかんであり、ストレスに起因する呼吸器系疾患が喘息で あり、ストレスに起因する消化器系疾患が過敏性腸症候群である請求の範囲 13記載の医薬組成物。

20

25

15. 請求の範囲1記載の一般式(I)で示される化合物、その塩、その N-オキシド体、それらの溶媒和物、またはそれらのプロドラッグと、抗不 安薬、抗うつ薬、抗パーキンソン薬、統合失調症治療薬、抗てんかん薬、喘 息治療薬、消化性潰瘍治療薬、消化管機能調整薬、止瀉薬、瀉下薬、血圧降 下薬、抗不整脈薬、強心薬および排尿障害治療薬から選択される1種または

2種以上とを組み合わせてなる医薬。

16. 請求の範囲1記載の一般式(I)で示される化合物、その塩、その N-オキシド体、それらの溶媒和物、またはそれらのプロドラッグの有効量 を哺乳動物に投与することを特徴とする、哺乳動物におけるミトコンドリア ベンゾジアゼピン受容体介在性疾患の予防および/または治療方法。

17. ミトコンドリアベンゾジアゼピン受容体介在性疾患の予防および/または治療剤を製造するための請求の範囲1記載の一般式(I)で示される 化合物、その塩、そのNーオキシド体、それらの溶媒和物、またはそれらのプロドラッグの使用。

International application No.

		PCT/JP2	004/019/53			
Int.Cl	CATION OF SUBJECT MATTER A61K31/415, 31/416, 31/4162, 31/4184, 45/00, A61P1/04, 9/06 15/10, 15/12, 25/08, 25/16, 2 ernational Patent Classification (IPC) or to both nationa	6, 9/12, 11/02, 11/06, 13 25/20, 25/22, 25/24, 25/	3/00, 15/00,			
B. FIELDS SE	B FIFLDS SEARCHED					
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ A61K31/415, 31/416, 31/4162, 31/4164, 31/4155, 31/417, 31/4172, 31/4184, 45/00, A61P1/04, 9/06, 9/12, 11/02, 11/06, 13/00, 15/00, 15/10, 15/12, 25/08, 25/16, 25/20, 25/22, 25/24, 25/28, 43/00,						
	searched other than minimum documentation to the exte					
	pase consulted during the international search (name of carried and carried an	iata base and, where practicable, search te	inis used)			
C. DOCUMEN	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
X A	WO 2003/030937 A1 (ONO PHARM) LTD.), 17 April, 2003 (17.04.03), Particularly, page 174, line line 18; page 193; page 195, 199, line 24; examples 2 to 1 & EP 1438973 A1	3-9 3 to page 177, line 24 to page				
X A	WO 2003/068753 Al (ONO PHARM LTD.), 21 August, 2003 (21.08.03), Particularly, page 50, line 1 line 5; page 57, line 5 to paexamples 1 to 44(1) (Family: none)	.0 to page 52,	1,10-15,17			
× Further do	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
"A" document d to be of part "E" earlier applifiling date "L" document we cited to estate special reason document refuel to comment priority date Date of the actual	al completion of the international search	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report 22 March, 2005 (22.03.05)				
		Authorized officer				
Japanese Patent Office		Telephone No.				
<u>Facsimile No.</u>		7				

International application No.
PCT/JP2004/019753

X	C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
A Industries, Ltd.), 29 June, 1999 (29.06.99), Particularly, page 69 (compounds 97, 98) (Family: none) X US 6410533 B1 (GENZYME CORP.), A 25 June, 2002 (25.06.02), Particularly, table 2 (Cmpd. No.105, 106) (Family: none) X JP 2002-510683 A (AUSTRALIAN NUCLEAR SCIENCE A TECHNOLOGY ORGANIZATION), 09 April, 2002 (09.04.02), Particulaly, pages 27 to 28 & WO 1999/051594 A1 X JP 10-130150 A (Dainippon Pharmaceutical Co., Ltd.), 19 May, 1998 (19.05.98), Particularly, page 16, left column, line 41 to page 21, left column, line 29	Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A 25 June, 2002 (25.06.02), Particularly, table 2 (Cmpd. No.105, 106) (Family: none) X JP 2002-510683 A (AUSTRALIAN NUCLEAR SCIENCE A TECHNOLOGY ORGANIZATION), 09 April, 2002 (09.04.02), Particularly, pages 27 to 28 & Wo 1999/051594 A1 X JP 10-130150 A (Dainippon Pharmaceutical Co., Ltd.), 19 May, 1998 (19.05.98), Particularly, page 16, left column, line 41 to page 21, left column, line 29		Industries, Ltd.), 29 June, 1999 (29.06.99), Particularly, page 69 (compounds 97, 98)	1-5,7,8 6,9-15,17
A & TECHNOLOGY ORGANIZATION), 09 April, 2002 (09.04.02), Particulaly, pages 27 to 28 & WO 1999/051594 A1 X JP 10-130150 A (Dainippon Pharmaceutical Co., A Ltd.), 19 May, 1998 (19.05.98), Particularly, page 16, left column, line 41 to page 21, left column, line 29		25 June, 2002 (25.06.02), Particularly, table 2 (Cmpd. No.105, 106)	1-5,8 6,7,9-15,17
A Ltd.), 19 May, 1998 (19.05.98), Particularly, page 16, left column, line 41 to page 21, left column, line 29		& TECHNOLOGY ORGANIZATION), 09 April, 2002 (09.04.02), Particulaly, pages 27 to 28	1,10,11 2-9,12-15,17
		Ltd.), 19 May, 1998 (19.05.98), Particularly, page 16, left column, line 41 to page 21, left column, line 29	1,10-14 2-9,15,17

International application No.

PCT/JP2004/019753

Box No.	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
1. X Cla thus is n	rnational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: Claims Nos.: 16 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: im 16 pertains to methods for treatment of the human body by therapy and relates to a subject matter which this International Searching Authority ot required, under the provisions of Article 17(2)(a)(i) of the PCT and 39.1(iv) of the Regulations under the PCT, to search. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box No.	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

International application No.

PCT/JP2004/019753

Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (International Patent Classification (IPC))

(THEFHIGHT LACEHE CTASSTITCHETOH (TEC))

Int.Cl⁷ C07D495/04, 409/12, 487/04, 231/38, 231/56, 233/64

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC)

Continuation of B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ C07D495/04, 409/12, 487/04, 231/38, 231/56, 233/64

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Claims 1-4, 10-15, and 17 involve an extremely large number of compounds. However, the compounds which are supported by the description in the meaning of Article 6 of the PCT and disclosed in the meaning of Article 5 of the PCT are limited to an extremely small part of the compounds claimed.

Consequently, a complete search was not made with respect to claims 1-4, 10-15, and 17. With respect to claims 5-9, a complete search was made.

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C1⁷ A61K31/415, 31/416, 31/4162, 31/4164, 31/4155, 31/417, 31/4172, 31/4184, 45/00, A61P1/04, 9/06, 9/12, 11/02, 11/06, 13/00, 15/00, 15/10, 15/12, 25/08, 25/16, 25/20, 25/22, 25/24, 25/28, 43/00, C07D495/04, 409/12, 487/04, 231/38, 231/56, 233/64

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1⁷ A61K31/415, 31/416, 31/4162, 31/4164, 31/4155, 31/417, 31/4172, 31/4184, 45/00, A61P1/04, 9/06, 9/12, 11/02, 11/06, 13/00, 15/00, 15/10, 15/12, 25/08, 25/16, 25/20, 25/22, 25/24, 25/28, 43/00, C07D495/04, 409/12, 487/04, 231/38, 231/56, 233/64

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

REGISTRY (STN), CA (STN)

C. 関連する	ると認められる文献	1
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
X	WO 2003/030937 A1 (ONO PHARMACEUTICAL CO., LTD.) 2003.04.17,	1, 2, 10–15, 17
A	特に、第174頁第3行一第177頁第18行、第193頁、第1	3-9
,	95頁第24行-第199頁第24行、実施例2-13 & EP 1438	,
	973 A1	
X	WO 2003/068753 A1 (ONO PHARMACEUTICAL CO., LTD.) 2003.08.21,	1, 10-15, 17
A	特に、第50頁第10行ー第52頁第5行、第57頁第5行一第6	2-9
	2頁第22行、実施例1-44(1) (ファミリーなし)	
		,

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 08.03.2005 国際調査報告の発送日 22.03.2005 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 上條 のぶよ 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3490

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
XA	JP 11-171865 A (吉富製薬株式会社) 1999.06.29, 特に第69頁 (化合物97,98) (ファミリーなし)	1-5, 7, 8 6, 9-15, 17
X A	US 6410533 B1 (GENZYME CORPORATION) 2002.06.25, 特に、Table 2(Cmpd. No.105,106) (ファミリーなし)	1-5, 8 6, 7, 9-15, 17
X A	JP 2002-510683 A (オーストラリアン ニュークリア サイエンス アンド テクノロジー オーガニゼーション) 2002.04.09, 特に、第27-28頁 & WO 1999/051594 A1	1, 10, 11 2-9, 12-15, 17
X A	JP 10-130150 A (大日本製薬株式会社) 1998.05.19, 特に、第16 頁左欄第41行一第21頁左欄第29行(ファミリーなし)	1, 10–14 2–9, 15, 17

第Ⅱ欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き)
法第8条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
成しなかった。
1. X 請求の範囲 16 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
請求の範囲16は、治療による人体の処置方法に関するものであって、PCT17条(2)(a)(i)及びPCT規則39.1(iv)の規定により、この国際調査機関が国際調査を行うことを要しない対象に係るものである。
2. □ 請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. □ 請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
第皿側 発射の単 性が久知しているとさの意光(第1、 2003の腕さ)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2. □ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
•
4. 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意
追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。

請求の範囲1-4、10-15、17は、非常に多数の化合物を包含している。 しかしながら、PCT6条の意味において明細書に裏付けられ、また、PCT5条の意味 において開示されているのは、クレームされた化合物のごくわずかな部分にすぎない。 よって、請求の範囲1-4、10-15、17については、完全な調査は行っていない。また、請求の範囲5-9については、完全な調査を行った。